

Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām teļiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām teļiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Svín

Nautgripir (kálfur)

Geit

Sauðkind

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/95/0195

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/11/1995

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.