

ENROXIL 50 mg/ml solution for injection for calves, pigs and dogs

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ENROXIL 50 mg/ml solution for injection for calves, pigs and dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Nautgripir
Hundur

Leið stjórnslu:

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

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

15/03/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 10487

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0422/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Þýskaland Holland Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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