

ENRODEXIL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ENRODEXIL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Nautgripir

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](#)
100.00 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

- Mjólk. 72 klukkustundir

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 96 klukkustundir

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/06/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Industrial Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10509/004/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/06/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0264/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Eistland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Holland
Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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