

VETOFLOK LA, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

Ekki
heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VETOFLOK LA, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

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 undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Mjólk. 5 dagar
- Mjólk. 120 klukkustundir

Mlijeko se može koristiti nakon što protekne 120 sati od aplikacije VMP-a, tj. poslije desete mužnje uz uvjet da se krave muze 2 x na dan

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Afturkallað

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Genera d.d.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/12/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/17-01/354

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/02/2025

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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