

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

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 bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt. 13 dagar
-

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Krka-Farma d.o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/10/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/13-01/193

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/06/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.