

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

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. 12 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 120 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

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:

5/06/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/20-01/282

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/10/2024

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.