

ENROFLOX INJ 10% - BG

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ENROFLOX INJ 10% - BG

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

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 bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Crida Pharm S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/12/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Crida Pharm S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2443

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/12/2019

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.