

Enroxil 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Enroxil 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn (hæna)
Kalkúni

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

Nav regístréts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēka uzturā. Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Nav regístréts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēka uzturā. Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Latvian](#)

Aðeins fánlegt í [Latvian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

15/02/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/96/0301

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/02/1996

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006486>