

ENROFLOX INJ. 50 mg/ml

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ENROFLOX INJ. 50 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hundur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

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 undir húð:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 3 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

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:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Crida Pharm S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/07/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Crida Pharm S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

190148

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/11/2025

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.