

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino

Caprino

Cane

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/07/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

110245

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/11/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.