

ENROGAL 50 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ENROGAL 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a psy

ENROGAL 50 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

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. 14 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 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:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmagal spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/03/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/014/01-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2001

Stato membro di riferimento:

Slovacchia

Numero di procedura:

SK/V/0106/001

Stati membri interessati:

Polonia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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