

Enroxil 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Enroxil 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. 3 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 4 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:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

4/05/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00698

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/05/2007

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0422/002

Stati membri interessati:

Austria Germania Paesi Bassi

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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