

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 120 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 72 ora

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

QJ01MA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Additional information

Entitlement type:

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-Farma d.o.o.

Marketing authorisation date:

5/06/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/20-01/282

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/10/2024

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084725>