

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

Atlautas

- Enrofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Aita

Kaza

Suns

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

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

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Piens. 3 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 4 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

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

intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01MA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Romania

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Romanian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Tirdzniecības atļaujas datums:

18/07/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Atbildīgā iestāde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Atļaujas numurs:

110245

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/11/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.