

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Atļautas

- Enrofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Aita

Kaza

Suns

Cūka

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai 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:

intravenozai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

Po intravenskem injiciranjū: meso in organi: 5 dni.

- Piens. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

subkutānai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

Po subkutanem injiciranjū: meso in organi: 12 dni.

- Piens. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena Meso in organi: 4 dni.

- Piens. 3 diena Mleko: 3 dni.

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena Meso in organi: 6 dni.
- Piens. 4 diena Mleko: 4 dni.

intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena Meso in organi: 13 dni.

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Slovenia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

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:

30/05/2003

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

NP/V/0112/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/05/2003

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.

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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