

HIPRALONA ENRO-I

Ikke autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

HIPRALONA ENRO-I

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- storfe

- Slakt. 12 dag

Laptele provenit de la animalele tratate nu va fi destinat consumului uman.

- **gris**

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Authorised in:

RO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

25/06/2007

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150213

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/03/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041474>