

# ENROXIL, 50 mg/ml, injectie tirpalas

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

ENROXIL, 50 mg/ml, injectie tirpalas

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kalveren  
Varken  
Schaap  
Geit  
Hond

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik  
Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 5 day

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 12 day

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- 

**Geit**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Handelsvergunningsdatum:**

5/12/1994

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/94/0125/001-002

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/07/2010

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.