

Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām teļiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām teļiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
kalv
geit
sau
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag

Intravenøs bruk:

-

kalv

- Slakt. 5 dag

Subkutan bruk:

-

geit

- Slakt. 6 dag

- Melk. 4 dag

-

sau

- Melk. 3 dag

- Slakt. 4 dag

-

kalv

- Slakt. 12 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/95/0195

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/1995

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.