

ENROGAL 50 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROGAL 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a psy

ENROGAL 50 mg/ml solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

kalv

- Slakt. 14 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 10 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:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/03/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/014/01-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2001

Referanse medlemsstat:

SI

Prosedyrenummer:

SK/V/0106/001

Gjeldende medlemsstater:

PL

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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