

Enroxil Max 100 mg/ml solution for injection for cattle

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enroxil Max 100 mg/ml solution for injection for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 72 time

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 14 dag
- Melk. 84 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:IT

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/09/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104076

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/09/2009

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0424/001

Gjeldende medlemsstater:

CZ IT LV LT RO SI

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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