

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
geit
gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Subkutan bruk
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:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 12 dag
- Slakt. 5 dag

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 4 dag
- Melk. 3 dag

Subkutan bruk:

-

geit

- Slakt. 6 dag
- Melk. 4 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Kjøtt. 13 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:

HR

Tilgjengelig i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Krka-Farma d.o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/10/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/13-01/193

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/06/2023

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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