

ENROXIL, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROXIL, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv
gris
sau
geit
hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

kalv

- Slakt. 5 dag

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

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag

Subkutan bruk:

-

kalv

- Slakt. 12 dag

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

-

sau

- Slakt. 4 dag

- Melk. 3 dag

-

geit

- Slakt. 6 dag

- Melk. 4 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:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

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:

5/12/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/94/0125/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/07/2010

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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