

# Enroxal 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Enroxal 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kalkun

kylling

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i drikkevann:**

- 

**kalkun**

- Slakt. 13 dag
- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- 

**kylling**

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Slakt. 7 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:**

Kypros

**Tilgjengelig i:**

Kypros

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/04/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

CY00423V

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/11/2017

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0336/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE BG Kypros IT NL

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2401913-paren-20190801.rtf