

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv
sau
geit
hund
gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs 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:

-

kalv

- Slakt. 5 dag Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.
- Melk. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

Subkutan bruk:

-

kalv

- Slakt. 12 dag Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.
- Melk. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

-

sau

- Slakt. 4 dag Meso in organi: 4 dni.
- Melk. 3 dag Mleko: 3 dni.

-

geit

- Slakt. 6 dag Meso in organi: 6 dni.
- Melk. 4 dag Mleko: 4 dni.

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag Meso in organi: 13 dni.

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

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovenske

Bare tilgjengelig i Slovenske

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:

30/05/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

NP/V/0112/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2003

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.

Package Leaflet

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

Labelling

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