

Enrocill 50 mg/ml solution for injection for calves, pigs and dogs

Dopuszczony

- Enrofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Enrocill 50 mg/ml solution for injection for calves, pigs and dogs

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 13 day

Podanie podskórne:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

Podanie dożylne:

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01MA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Hifarmax Produtos E Servicos Veterinarios Lda.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/05/2014

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

3034 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/05/2014

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0208/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

[eu-PUAR-enrocill-50mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-pigs-and-dogs-en.pdf](#)