

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie

Capră

Câine

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 4 zi

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton cu 1 flacon de sticla x 100 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data autorizației de comercializare:

18/07/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110245

Data modificării statusului autorizației:

23/11/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului