

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000076000>

GANADEXIL ENROFLOXACINA 5%, 50 mg/mL, otopina za injekciju za telad, svinje i pse

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GANADEXIL ENROFLOXACINA 5%, 50 mg/mL, otopina za injekciju za telad, svinje i pse

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vișel

Porc

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

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

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:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industrial Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

13/01/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/23-01/494

Data modificării statusului autorizației:

18/09/2023

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.