

# HIPRALONA ENRO-I 50 mg/ml injekčný roztok

Neoprávnený

- Enrofloxacin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

HIPRALONA ENRO-I 50 mg/ml injekčný roztok

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 5 day

#### Subkutánne použitie:

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 12 day

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 13 day

---

### Anatomicke-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA90

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Sklenená fľaša uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým viečkom. Vonkajší obal: papierová škatuľka. Veľkosť balenia: 1 x 100 ml.

---

**Ďalšie informácie**

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

13/03/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/026/03-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Dokumenty

Combined File of all Documents