

Enroxil 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák (borjak), sertések és kutyák számára A.U.V.

Oprávnený

- Enrofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Enroxil 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák (borjak), sertések és kutyák számára A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 13 day

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day

Anatomicko-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:

Valid

Registrovaný v/vo:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v Maďarsky

Dostupné len v Maďarsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliansky Lotyšský Fínsky Švédsky
Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Taliansky Lotyšský Litovsky Norwegian

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dátum registrácie lieku:

24/07/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/07/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.