

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

Ima dovoljenje
za promet

- Enrofloxacin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 13 day

Subkutana uporaba:

-

tele

- 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.

-

tele

- 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.

Intravenska uporaba:

•

tele

- 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.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01MA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Hifarmax Produtos E Servicos Veterinarios Lda.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

26/05/2014

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

3034 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

26/05/2014

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

ES/V/0208/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

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