

# ENROXIL, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

Ima dovoljenje za  
promet

- Enrofloxacin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

ENROXIL, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

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

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intravenska uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

**Subkutana uporaba:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 7 day

**intramuskularna uporaba:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 13 day

---

**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](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Lithuania

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

5/12/1994

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Pristojni organ:**

State Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

LT/2/94/0126/001-002

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

29/06/2023

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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