

ENROXIL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Ima dovoljenje
za promet

- Enrofloxacin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ENROXIL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

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)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 5 day Meso in organi: 5 dni.

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni.

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 12 day Meso in organi: 12 dni.

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni.

intramuskularna uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 13 day Meso in organi: 13 dni.

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:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Stekleničke iz rjavega stekla tipa I in stekleničke iz rjavega stekla tipa 2 zaprte z zamaškom iz bromobutilne gume in aluminijasto zaporko. Škatla s stekleničko po 100 ml.

Stekleničke iz rjavega stekla tipa I in stekleničke iz rjavega stekla tipa 2 zaprte z zamaškom iz bromobutilne gume in aluminijasto zaporko. Škatla s stekleničko po 50 ml.

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:

19/09/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:NP/V/0112/012

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:19/09/2012

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje