

ENRODEXIL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ENRODEXIL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 72 timme

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. 96 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

28/06/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandennummer:

VPA10509/004/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/06/2012

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0264/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Estland Tyskland Grekland Ungern Italien Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet