

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär 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:**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 3 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. 4 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Crida Pharm S.R.L.

Godkännandedatum:

11/07/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

190154

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/11/2025

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.