

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036441>

Enrotron 100 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chicken, Turkeys and Rabbits

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Enrotron 100 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chicken, Turkeys and Rabbits

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

заек

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

пуйка

- Meat and offal. 13 day

•

заек

- Meat and offal. 15 day

•

пиле

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

20/06/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 24745/4022

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/06/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0165/003

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet