

# Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Неразрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 84 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01MA90

---

**Режим на отпускане:**Налично само в Немски Английски Италиански Португалски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
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:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/11/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-00908

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/10/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0557/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.