

Enrotron 5 mg/ml oral solution for piglets

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Enrotron 5 mg/ml oral solution for piglets

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální tekutina

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

aniMedica GmbH

Datum registrace:

6/03/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401659.00.00

Datum změny stavu registrace:

26/09/2018

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0165/001

Dotčený členský stát:

Kypr Německo Řecko Irsko Portugalsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.