

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase
Skot
Koža
Ovce

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 5 day

- Mléko. 3 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 12 day

- Mléko. 4 day

-

Koza

- Maso. 6 day

- Mléko. 4 day

-

Ovce

- Maso. 4 day

- Mléko. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01MA90

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Lotyšsko

Dostupné v:
Lotyšsko

Popis balení:
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
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:

4/04/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/12/0026

Datum změny stavu registrace:

4/04/2012

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0270/003

Dotčený členský stát:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko Rumunsko
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

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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