

# 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:**  
Itálie

---

**Dostupné v:**  
Itálie

---

**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:**

1/06/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

104370

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/04/2018

---

**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](http://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.