

Enrostar 5%

Ikke autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Enrostar 5%

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Serumwerk Bernburg Tiergesundheit GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

25/10/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

401039.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/04/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet