

Enrotron 5 mg/ml

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enrotron 5 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Flüssigkeit zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

6/03/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401659.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/09/2018

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0165/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Zypern Deutschland Griechenland Irland Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels