

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein
Rind
Ziege
Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

- **Schwein**
- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

- **Rind**
- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 3 Tag

subkutane Anwendung:

- **Rind**
- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 4 Tag
- **Ziege**
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag
- **Schaf**
- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 3 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:

Lettland

Verfügbar in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

4/04/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/12/0026

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/04/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0270/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Estland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Polen Portugal
Rumaenien 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

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.