

Enrotron 100 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
Enrotron 100 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Ziege
Schaf
Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 72 Stunde

subkutane Anwendung:

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 96 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 72 Stunde

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 96 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

23/08/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:401622.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:3/07/2017

Referenzmitgliedstaat:Deutschland

Verfahrensnummer:DE/V/0147/003

Betroffene Mitgliedstaaten:Österreich Slowenien

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/10/2024

[Herunterladen](#)

2401622-paren-20180221.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061336>