

Enrotron 100, 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enrotron 100, 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

12 x 100 ml in farbloser Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit silikonisiertem, teflonisiertem Chlorbutyl- oder silikonisiertem, unbeschichtetem Brombutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

1 x 100 ml in farbloser Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit silikonisiertem, teflonisiertem Chlorbutyl- oder silikonisiertem, unbeschichtetem Brombutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

1 x 100 ml in farbloser Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit silikonisiertem, teflonisiertem Chlorbutyl- oder silikonisiertem, unbeschichtetem Brombutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

1 x 100 ml in farbloser Durchstechflasche aus Glas (Typ I) mit silikonisiertem, teflonisiertem Chlorbutyl- oder silikonisiertem, unbeschichtetem Brombutyl-Gummistopfen, versiegelt mit einer Aluminiumkappe

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:

24/09/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01122

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2012

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2401622-paren-20180221.rtf