

Enrofloxacin 50 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder (Kälber), Schweine und Hunde

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Enrofloxacin 50 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder (Kälber), Schweine und Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kalb, noch nicht wiederkäuend
Hund
Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:**

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Hund**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

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:

(ID5) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID4) 1500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID3) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 250 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

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:

Calluna Pharma

Marketing authorisation date:

11/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401033.01.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2015

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072850>