

Enrofloxacin 100 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enrofloxacin 100 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

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. 3 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
 - Milch. 4 Tag
-

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

QJ01MA90

Abgaberegung:

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:

(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

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:

Calluna Pharma

Zulassungsdatum:

11/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401033.02.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2015

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente