

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente