

# Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Dinde

Lapin

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Dinde**

- Viande et abats. 13 day

•

**Lapin**

- Viande et abats. 15 day

•

**Poulet**

- Viande et abats. 7 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Chypre

---

**Disponible en:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

aniMedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/02/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00378V

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/08/2018

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0165/003

---

**États membres concernés:**

Chypre France Allemagne Irlande Pologne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.