

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc
Bovins
Chèvre
Mouton

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 3 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 4 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 4 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 3 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

25/02/2013

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

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2251

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/02/2013

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0270/003

États membres concernés:

Estonie Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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