

# 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:**

Hongrie

---

**Disponible en:**

Hongrie

---

**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:**

20/03/2012

---

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

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3104/X/12 NÉBIH ÁTI

---

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

20/03/2012

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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