

# CHANENRO 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

CHANENRO 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

Bovins

---

**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

---

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

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**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](#)  
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

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

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

17/02/2010

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2817502 5/2010

---

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

22/12/2021

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0223/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Finlande France Allemagne Hongrie Italie Luxembourg  
Portugal Suède 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

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/04/2022

Télécharger