

Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

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 intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 72 hour

Voie sous-cutanée:

-

Chèvre

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 96 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 72 hour

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 96 hour

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

24/09/2012

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-01122

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/09/2012

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0147/003

États membres concernés:

Autriche Slovénie

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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.

2401622-paren-20180221.rtf