

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Kanína

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

19/03/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 110981

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0165/003

Þáttökulönd (CMS):

Kýpur Frakkland Þýskaland Írland Pólland Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.