

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

Heimilað

- Enrofloxacin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Svín  
Nautgripir  
Geit  
Sauðkind

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar í bláæð  
Til notkunar undir húð

---

# Upplýsingar um lyf

## **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

### **Til notkunar í bláæð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Mjólk. 3 dagar

### **Til notkunar undir húð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 4 dagar

- 

#### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

- 

#### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 3 dagar

---

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

QJ01MA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Pólland

---

**Fáanlegt í:**

Pólland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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 fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

aniMedica GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/02/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2251

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/02/2013

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0270/003

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Eistland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal  
Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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