

# Enrotron 50, 50 mg/ml solution for injection for cattle (calves), pigs and dogs

Heimilað

- Enrofloxacin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Enrotron 50, 50 mg/ml solution for injection for cattle (calves), pigs and dogs

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Geit

Sauðkind

Köttur

Hundur

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

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

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

### Til notkunar undir húð:

- 

#### **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

---

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

QJ01MA90

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

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:**

23/08/2012

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

401621.00.00

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/07/2017

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0147/002

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Slóvenía

---

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

2401621-paren-20180221.rtf