

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Caprino
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 72 ora

Uso sottocutaneo:

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 96 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 72 ora

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 96 ora

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/08/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401622.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/07/2017

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0147/003

Stati membri interessati:

Austria Slovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401622-paren-20180221.rtf