

Enrostar 5%

Non autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Enrostar 5%

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Suino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Bovini (preruminante)

- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

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:

Serumwerk Bernburg Tiergesundheit GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/10/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Serumwerk Bernburg AG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401039.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2020

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