

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

Igaliotas

- Enrofloxacin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Enrotron 100 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Ožka

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 5 day
- Pienas. 72 hour

Leisti po oda:

-

Ožka

- Mėsa ir subproduktai. 6 day
- Pienas. 96 hour

-

Avis

- Mėsa ir subproduktai. 4 day
- Pienas. 72 hour

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 12 day
- Pienas. 96 hour

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 13 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

23/08/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

401622.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/07/2017

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0147/003

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401622-paren-20180221.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061336>