

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

Atļautas

- Enrofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Kaza

Aita

Cūka

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

- Piens. 72 stunda

subkutānai lietošanai:

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 96 stunda

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Piens. 72 stunda

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

- Piens. 96 stunda

intramuskulārai lietošanai:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01MA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Austria

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

aniMedica GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/09/2012

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-01122

Atļaujas statusa maiņas datums:

24/09/2012

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

DE/V/0147/003

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

2401622-paren-20180221.rtf