

Enrobactin 25 mg/ml Concentraat voor drank

Geautoriseerd

- Enrofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Enrobactin 25 mg/ml concentrate for oral solution for pet rabbits, rodents, ornamental birds and reptiles

Enrobactin 25 mg/ml Concentraat voor drank

Enrobactin 25 mg/ml Solution à diluer pour solution buvable

Enrobactin 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Reptielen

Kooivogels

Konijn

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- **Reptielen**
 - **Kooivogels**
 - **Konijn**
 - **Rodents**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

2/10/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V478844

Wijzigingsdatum status toelating:

2/10/2015

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0315/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Luxemburg Noorwegen Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034888>