

Enrotron 25 mg/ml oral solution for calves

Niet
gemachtigd

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Enrotron 25 mg/ml oral solution for calves

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

17/05/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

2809 ESP

Datum toelatingswijziging:

26/03/2021

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0165/002

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet