

# Enrodexil 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Enrodexil 100 mg/ml Oplossing voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 72 hour

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 96 hour

---

**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:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Beschikbaar in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/05/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V392962

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/05/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0264/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Estland Duitsland Griekenland Hongarije Italië Nederland

Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)