

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

ENROTRON 100 MG/ML SOLUTION BUVABLE POUR POULES, DINDES ET LAPINS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

kanin

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

kalkun

- Slakt. 13 dag

-

kanin

- Slakt. 15 dag

-

kylling

- Slakt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/03/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2372903 4/2013

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/02/2018

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0165/003

Gjeldende medlemsstater:

Kypros FR DE Irland PL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.