

# Enrocare 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Enrocare 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

gris  
storfe  
hund  
katt

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- **gris**  
- Slakt. 13 dag

#### **Intravenøs bruk:**

- **storfe**  
- Slakt. 5 dag

#### **Subkutan bruk:**

- **storfe**  
- Slakt. 12 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:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:**

Emdoka

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/09/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10534/007/002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/09/2013

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0455/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

LU NL

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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