

# Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
geit  
sau  
gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Subkutan bruk  
Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 5 dag
- Melk. 72 time

**Subkutan bruk:**

•

**geit**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 96 time

•

**sau**

- Slakt. 4 dag
- Melk. 72 time

•

**storfe**

- Slakt. 12 dag
- Melk. 96 time

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 13 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:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**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:**

23/08/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

401622.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/07/2017

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0147/003

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT SI

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2401622-paren-20180221.rtf