

Enrostar 5%

Ikke autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enrostar 5%

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke drøvtyggende storfe

gris

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

gris

- Slakt. 13 dag

Subkutan bruk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 12 dag

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

gris

- Slakt. 13 dag

Intravenøs bruk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 5 dag

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

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:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg Tiergesundheit GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/10/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401039.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/04/2020

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