

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

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 5 zi
- Lapte. 72 oră

Administrare subcutanată:

-

Capră

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 96 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. 72 oră

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. 96 oră

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 13 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

aniMedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

23/08/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

401622.00.00

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2017

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0147/003

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

2401622-paren-20180221.rtf