

File downloaded on 2026-06-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000072851>

## Enrostar 10%

Ima dovoljenje za promet

- Enrofloxacin

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Enrostar 10%

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

---

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Intravenska uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

**Subkutana uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

**intramuskularna uporaba:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 13 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Serumwerk Bernburg AG

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

25/10/2007

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Serumwerk Bernburg AG

---

### **Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

401039.01.00

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/03/2015

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

2401042-parde-20071023.pdf