

# Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 84 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**QJ01MA90

---

**Receptstatus:**Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**Godkänd

---

**Godkänd i:**Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Godkännandedatum:**

15/10/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

190143

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/11/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0557/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Tjeckien Estland Grekland Lettland Litauen Portugal Rumänien  
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.