

# Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Svin  
Nöt  
Get  
Får

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning  
Intravenös användning  
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:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

##### **Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

#### **Intravenös användning:**

- 

##### **Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 3 dygn

#### **Subkutan användning:**

- 

##### **Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. 4 dygn

- 

##### **Get**

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 4 dygn

- 

##### **Får**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 3 dygn

---

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

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Ungern

---

**Tillgänglig i:**

Ungern

---

**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

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

aniMedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

20/03/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

3104/X/12 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/03/2012

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0270/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Estland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien  
Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

## Produktresumé

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