

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

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Get

Får

Svin

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär 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:**

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. 72 timme

**Subkutan användning:**

•

**Get**

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 96 timme

•

**Får**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 72 timme

•

**Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn

- Milk. 96 timme

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

---

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

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

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:**

23/08/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

401622.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/07/2017

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0147/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Slovenien

---

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.

2401622-paren-20180221.rtf