

# Enrobactin 25 mg/ml concentrate for oral solution for pet rabbits, rodents, ornamental birds and reptiles

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Enrobactin 25 mg/ml concentrate for oral solution for pet rabbits, rodents, ornamental birds and reptiles

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Reptiles

Aves ornamentales

Conejos

Roedores

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Concentrado para solución oral

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA90

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Luxemburgo

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/10/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 914/16/01/1499

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/10/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0315/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Francia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Noruega Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PuAR Enrobactin 25 mg.ml - NL.V.0315.001 - REG NL 116011.pdf