

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enrotron 100 mg/ml oral solution for chicken and turkeys

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Conejos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pavos

- Meat and offal. 13 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 15 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

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:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

19/03/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 110981

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0165/003

Estados miembros afectados:

Chipre Francia Alemania Irlanda Polonia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.