

ENROTRIL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROTRIL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 84 Hora(s)

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:Anulado

Autorizado en:España

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](#)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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2231 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0557/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 16/02/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto