

ENRODEXIL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENRODEXIL 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

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 intramuscular:**

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 72 Hora(s)

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 96 Hora(s)

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10509/004/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/06/2012

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0264/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Estonia Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Polonia

Portugal Rumania; Rumanía España

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

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