

# Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino  
Bovino  
Caprino  
Ovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible 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. 3 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 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:**

Estonia

---

**Disponible en:**

Estonia

---

**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:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/03/2012

---

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

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1701

---

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

28/03/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0270/003

---

**Estados miembros afectados:**

Estonia Grecia Hungría Italia Letonia Lituania 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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