

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:

Hungría

Disponible en:

Hungría

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:

20/03/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3104/X/12 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/03/2012

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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