

# Enrotron 25 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, rodents, reptiles and ornamental birds

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Enrotron 25 mg/ml Solution for injection for dogs, cats, rodents, reptiles and ornamental birds

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Reptiles

Aves ornamentales

Perros

Gatos

Chinchillas

Jerbos

Cobayas

Hámsteres

Ratones

Ratas

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **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:**

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:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/04/2012

---

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10826/026/001

---

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

20/04/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0270/001

---

**Estados miembros afectados:**

Grecia Italia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía

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.