

Enrocat sabor 25 mg/ml

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enrocat sabor 25 mg/ml

Enrocat flavour 25 mg/ml Zawiesina doustna

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gatos

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:

Polonia

Descripción del formato:

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:

31/07/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/07/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0294/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Alemania
Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovenia

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-PUAR-esv0294001-dcp-enrocat-sabor-25-mg-ml-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017425>