

Enrofloxoral 15 mg tabletten voor honden en katten

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enrofloxoral 15 mg tabletten voor honden en katten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

15.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

**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:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Disponibile únicamente en [Dutch](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile 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:

Ast Farma B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/10/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 103748

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/10/2024

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.