

# Enrofloxoral 25 mg tabletten voor honden en katten

No  
autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Enrofloxoral 25 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](#)  
25.00 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:**

10/01/2012

---

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

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 109966

---

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

18/10/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.