

# Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Enrotron 100, 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## 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 intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 72 Hora(s)

**Vía subcutánea:**

•

**Caprino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 96 Hora(s)

•

**Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 72 Hora(s)

•

**Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 96 Hora(s)

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

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:**

23/08/2012

---

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

**Número de autorización:**

401622.00.00

---

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

3/07/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0147/003

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Eslovenia

---

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.

2401622-paren-20180221.rtf