

Enrobactin 25 mg/ml solution à diluer pour solution buvable

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enrobactin 25 mg/ml solution à diluer pour solution buvable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Reptile

Oiseaux de volière

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour solution buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/10/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 914/16/01/1499

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/10/2015

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0315/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande France
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Luxembourg Norvège Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet