

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ga/600000072940>

# Enrotab 50 mg

Údaraithe

- Enrofloxacin

## Sainithint táirge

### Ainm an chógais:

Enrotab 50 mg

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Le húsáid i mbeatha

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

**Foirm chógaisíochta:**

Táibléad

---

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ar fáil i:**

Germany

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

Ar fáil ach amháin i [German](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

27/12/2006

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Uimhir an údairithe:**

400917.01.00

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údairithe:**

6/03/2014

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

2400918-parde-20061221.pdf