

Enrotron 25 mg/ml oral solution for calves

Non
autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Enrotron 25 mg/ml oral solution for calves

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/05/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

2809 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/03/2021

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0165/002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet