

# Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 84 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**Autorizzato

---

**Autorizzato in:**Romania

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)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:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/10/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

190143

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/11/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0557/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Repubblica Ceca Estonia Grecia Lettonia Lituania Portogallo  
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.