

# Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Enrotron 100 mg/ml Solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
bovini  
Caprino  
Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
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 intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. 3 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 4 giorno

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

---

**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

---

**Disponibile 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](#)

---

## 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:**

12/02/2012

---

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

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

190062

---

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

22/10/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0270/003

---

**Stati membri interessati:**

Estonia Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania

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

File combinato di tutti i documenti

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

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

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