

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037148>

Enrotab

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enrotab

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/10/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

2821/X/10 MgSzH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/10/2010

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0136/002

Gjeldende medlemsstater:

HU ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet