

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

Neautorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Enrotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 84 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**QJ01MA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**Prodrug medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/12/2010

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

2231 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/09/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0557/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.