

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

Enrotron 5 mg/ml solución oral para porcino

### 2. Composición

Cada ml contiene:

**Principio activo:**

|               |        |
|---------------|--------|
| Enrofloxacino | 5,0 mg |
|---------------|--------|

**Excipientes:**

|                            |         |
|----------------------------|---------|
| Alcohol bencílico (E-1519) | 14,0 mg |
|----------------------------|---------|

Solución transparente ligeramente amarilla.

### 3. Especies de destino

Porcino (lechones).

### 4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones de las vías respiratorias y del tracto digestivo causadas por microorganismos sensibles a enrofloxacino. En particular:

- Tratamiento de diarrea neonatal y septicemia causadas por *E. coli* sensibles a enrofloxacino.
- Tratamiento de infecciones respiratorias causadas por *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* y *Mycoplasma* spp. sensibles a enrofloxacino.
- Neumonía enzoótica.

Usar cuando la experiencia clínica y/o las pruebas de sensibilidad recomienden el enrofloxacino como medicamento de elección.

### 5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a otras (fluoro)quinolonas o a alguno de los excipientes.

No usar en casos de trastornos en el crecimiento del cartílago y/o en caso de lesión del sistema locomotor, en particular por articulaciones cargadas funcionalmente o debido al peso corporal.

No usar en casos de resistencia confirmada o posible a las quinolonas, ya que existe un alto nivel de resistencia cruzada entre el enrofloxacino y otras quinolonas.

### 6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Quando se use el medicamento veterinario se deben tener en cuenta las políticas antimicrobianas oficiales, nacionales y regionales. El uso de las fluoroquinolonas debe reservarse para el tratamiento de procesos infecciosos que no hayan respondido, o que se espera no respondan adecuadamente a otras clases de antimicrobianos.

Siempre que sea posible, el uso de las fluoroquinolonas debe basarse en pruebas de sensibilidad. El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en la ficha técnica puede incrementar la prevalencia de las bacterias resistentes a las fluoroquinolonas y puede disminuir la eficacia del tratamiento con otras quinolonas debido a la aparición de resistencia cruzada.  
No usar para la profilaxis.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a las (fluoro)quinolonas, como el enrofloxacin, deben evitar el contacto con este medicamento veterinario.

Evitar el contacto con la piel y los ojos.

Enjuagar inmediatamente con agua las salpicaduras en la piel o los ojos.

Lavarse las manos y la piel expuesta después de usar el medicamento.

No comer, beber o fumar mientras se use el medicamento veterinario.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La administración simultánea de enrofloxacin con tetraciclinas y antibióticos macrólidos puede provocar efectos antagonistas. La absorción de enrofloxacin puede reducirse si el medicamento veterinario se administra conjuntamente con sustancias que contienen magnesio o aluminio.

No combinar enrofloxacin con medicamentos veterinarios antiinflamatorios esteroideos.

Sobredosificación:

No exceder la dosis recomendada. En caso de sobredosis accidental, no existe antídoto y el tratamiento debe ser sintomático.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

## **7. Acontecimientos adversos**

Ninguna conocida.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde)

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

## **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Vía oral.

1,7 mg de enrofloxacin por kg de peso vivo al día, durante 3 o 5 días; equivalente a 1 ml por cada 3 kg de peso vivo.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

El medicamento veterinario se administra por vía oral, directamente en la boca de los animales mediante el dispensador.

La bomba dosificadora del dispensador suministra 1 ml por pulsación.

## **9. Instrucciones para una correcta administración**

No procede.

## **10. Tiempos de espera**

Carne: 7 días

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Mantener el envase perfectamente cerrado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp.

La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables.

Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

## **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

2808 ESP

Formatos:

1 x 100 ml

12 x 100 ml

1 x 250 ml

6 x 250 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**15. Fecha de la última revisión del prospecto**

09/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Alemania

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Alemania

Industrial Veterinaria, S.A.  
Esmeralda, 19  
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)  
España

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.  
Esmeralda, 19  
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)  
España  
Tel.: +34 934 706 270