

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038182>

ENROXAL FLAVOUR 50 MG

- Enrofloxacin

Autoriseret

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ENROXAL FLAVOUR 50 MG

Aktiv substans:

- Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

- Hund
- Kat

Administrationsvej:

- Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

- Kun tilgængelig på [English](#)
50.00
milligram(s)
/
1.00
Tablet

Lægemiddelform:

- Tablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

- QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

- Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

- Gyldig

Autoriseret i:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

- Italy

Pakningsbeskrivelse:

- Kun tilgængelig på [English](#)
- Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

- Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

- Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

- KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dato for markedsføringstilladelse:

- 16/05/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

- KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
- TAD Pharma GmbH
- Krka-Farma d.o.o.

Ansvarlig myndighed:

- Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

- 104903

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

- 16/05/2016

Referencemedlemsstat:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

- ES/V/0254/002

Berørte medlemsstater:

- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktinformation

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

[Andre sprog \(1\)](#)

English (PDF)

Udgivet den: 22/12/2023

[Hent](#)

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

[Andre sprog \(2\)](#)

Italian (PDF)

Udgivet den: 14/03/2026

[Hent](#)

English (PDF)

Udgivet den: 24/07/2025

[Hent](#)