

ENROXIL, 50 mg/ml, injección tirpalas galvijams (veršeliams), avims, ožkoms, kiaulėms, šunims

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROXIL, 50 mg/ml, injección tirpalas galvijams (veršeliams), avims, ožkoms, kiaulėms, šunims

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Terneros

- Meat and offal. 5 Día

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2024

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

B1-922

Comercio paralelo en referencia a:

[600000096265](#)

Comercio paralelo de:

[600000005237](#)

Distribuidor mayorista de origen:

Vetmarket SIA

Distribuidor mayorista de destino:

Vetmarket UAB

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet