

# ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Ovino

Caprino

Perros

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en English  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 12 Día

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

### Vía intravenosa:

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 5 Día

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

### Vía intramuscular:

-

## Porcino

- Meat and offal. 13 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:**

Rumania; Rumanía

---

### **Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

18/07/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

110245

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/11/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.