

# Enrogal, 100mg/ml, Perorální roztok

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Enrogal, 100mg/ml, Perorální roztok

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Terneros

Pollos de engorde

Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Ternereros**

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Pollos de engorde**

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u kuřic během 14 dní před počátkem snášky.,

- Meat and offal. 7 Día

- 

**Pavos**

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

- Meat and offal. 13 Día

---

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

QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/06/1998

---

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

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/058/98-C

---

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

18/06/1998

---

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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