

ENROGAL 100 mg/ml perorálny roztok

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROGAL 100 mg/ml perorálny roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Terneros
Corderos
Cabritos
Pollos
Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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

-

Terneros

- Meat and offal. 7 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 7 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 7 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption. Do not use in pullet 14 days before the start of laying.

-

Pavos

- 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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

4/11/1997

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:

96/0117/97-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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