

File downloaded on 2026-06-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000065132>

# Enrofloxacin 10% Liquid

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Enrofloxacin 10% Liquid

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos de engorde

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.10 Gramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 7 Día

Не се разрешава употребата при птици носачки, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

---

### **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:**

Bulgaria

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

---

## Información adicional

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

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

---

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

Disponibile únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

---

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

Farma Vet OOD

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/06/2007

---

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

Farma Vet OOD

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1814

---

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

20/06/2007

---

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.