

# ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## 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:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

- Meat and offal. 5 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Caprino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat. 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:**

Croacia

---

**Disponible en:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## 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-Farma d.o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/10/2018

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/13-01/193

---

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

30/06/2023

---

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.