

ENROXIL, 50 mg/ml, inyección tirpalas

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROXIL, 50 mg/ml, inyección tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Porcino
Ovino
Caprino
Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía intramuscular
Vía subcutánea

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:

-

Terneros

- Meat and offal. 5 Día

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

5/12/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/94/0125/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/07/2010

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.