

# ENROXIL, 100 mg/ml, geriamasis tirpalas paukščiams

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ENROXIL, 100 mg/ml, geriamasis tirpalas paukščiams

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

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:**

•

**Pollos**

- Meat and offal. 7 Día

Not for use in egg laying birds for human consumption. Do not use for 2 weeks before the start of egg laying.

•

**Pavos**

- Meat and offal. 13 Día

Not for use in egg laying birds for human consumption. Do not use for 2 weeks before the start of egg laying.

---

**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:**

Lituania

---

**Disponibile en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile 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:**

26/01/1995

---

**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/2/95/0147/001-002

---

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

25/06/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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