

# Enroxina 100g/l solução oral para administração na água de bebida

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Enroxina 100g/l solução oral para administração na água de bebida

---

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Aves ornamentales

Palomas mensajeras

Conejos no destinados a consumo humano

Hámsteres

Chinchillas

Cobayas

Ratones

Jerbos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

---

### 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:

Portugal

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)  
Disponible únicamente en [Portuguese](#)  
Disponible únicamente en [Portuguese](#)  
Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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:**

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/05/2012

---

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

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

475/01/12NFSVPT

---

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

27/06/2022

---

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.