

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000092879>

ENRO – BIO 10 %

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENRO – BIO 10 %

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitos

Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollitos

- Meat and offal. 7 Día

Яйца: не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага при птици носачки за подмяна в рамките на 14 дни от началото на яйценоския период

-

Pavos

- Meat and offal. 13 Día

Яйца: не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

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:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biosphera Pharm EOOD

Fecha de autorización de comercialización:

25/06/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Delos Impex '96 S.R.L.

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-2328

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.