

# GANADEXIL ENROFLOXACINA, 50 mg/ml, inyección tirpalas

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

GANADEXIL ENROFLOXACINA, 50 mg/ml, inyección tirpalas

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## 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. 12 Día

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 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:**Lituania

---

**Disponible en:**Lituania

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Lithuanian](#)Disponible únicamente en [Lithuanian](#)Disponible únicamente en [Lithuanian](#)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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/04/2004

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/04/1631/001-005

---

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

28/05/2025

---

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.