

Enrox 100 mg/ml oral solution

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enrox 100 mg/ml oral solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Pollitas

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 oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- Meat and offal. 13 Día n.a.

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día n.a.

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 7 Día n.a.

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in layer replacement birds within 2 weeks before the start of the laying period.

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

-

Pollitas

- Meat and offal. 7 Día n.a.

- Eggs. no withdrawal period

Do not use in layer replacement birds within 2 weeks before the start of the laying period.

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

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:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

4/09/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

MR/V/01111/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/09/2006

Estado miembro de referencia:

Eslovenia

Número de procedimiento:

SI/V/0100/001

Estados miembros afectados:

Austria Países Bajos

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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

PuAR_Enrox 100 p-o solution.pdf