

# ENROXYN ORAL 10%, ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ENROXYN ORAL 10%, ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

Pavos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:****Vía oral:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 7 Día

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 13 Día

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας

---

**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:**

Grecia

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

---

## 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:**

Tafarm Ltd.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/06/2017

---

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

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

71600/04-07-2023/K-0216301

---

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

3/07/2023

---

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.

Prospecto

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