

# ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

### Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton

Chèvre

Chien

Porc

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 12 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 3 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 4 day

### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 5 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

### **Voie intramusculaire:**

-

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/07/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

110245

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/11/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.