

# Enroxal 100 mg/ml Solution buvable

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Enroxal 100 mg/ml Solution buvable

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Dinde

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

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

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

---

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

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Dinde**

- Viande et abats. 13 day
- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

•

**Poulet**

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Viande et abats. 7 day

---

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

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## 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:**

20/11/2013

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

20/11/2013

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0336/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Chypre Italie Pays-Bas

---

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

français (PDF)

Publié le: 2/04/2026

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 1/04/2026

[Télécharger](#)

### Fichier combinant tous les documents

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

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 1/04/2026

[Télécharger](#)

2401913-paren-20190801.rtf