

# ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie sous-cutanée

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 intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day
- Viande et abats. 5 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Mouton**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 4 day

**Voie intramusculaire:**

•

**Porc**

- Chair et peau. 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:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

---

## 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-Farma d.o.o.

---

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

23/10/2018

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/13-01/193

---

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

30/06/2023

---

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.