

# ENROXAL 100 MG/ML SOLUZ ORALE PER POLLI E TACCHINI

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ENROXAL 100 MG/ML SOLUZ ORALE PER POLLI E TACCHINI

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

tacchino

polli

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

- uova. 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.

•

**polli**

- uova. 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.

- carni e frattaglie. 7 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/02/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104590

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/02/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0336/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Italia Paesi Bassi

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

Scaricamento

2401913-paren-20190801.rtf