

# Enroxil, 50mg/ml, Injekční roztok

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Enroxil, 50mg/ml, Injekční roztok

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cane

Suino

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

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

**Uso endovenoso:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 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:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## 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:**

27/07/1995

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/676/95-C

---

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

27/07/1995

---

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

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.