

# ENROXIL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ENROXIL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno Meso in organi: 5 dni.

- latte. 3 giorno Mleko: 3 dni.

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno Meso in organi: 12 dni.

- latte. 4 giorno Mleko: 4 dni.

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno Meso in organi: 13 dni.

---

**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:**

Slovenia

---

**Disponibile in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

---

## 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:**

19/09/2012

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

NP/V/0112/012

---

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

19/09/2012

---

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.