

# Enrocill 50 mg/ml solução injetável para bezerros, suínos e cães

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Enrocill 50 mg/ml solução injetável para bezerros, suínos e cães

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

### **Via intravenosa:**

•

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: SU 12 days / IV 5 days; Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA90

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Hifarmax Produtos E Servicos Veterinarios Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/02/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

771/01/14DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/03/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0208/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 21/03/2025

[Descarregar](#)

eu-PUAR-enrocill-50mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-pigs-and-dogs-en.pdf