

# ENROXIL, 50 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams (veršeliams), avims, ožkoms, kiaulėms, šunims

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

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

ENROXIL, 50 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams (veršeliams), avims, ožkoms, kiaulėms, šunims

### **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](#) [eslovénio](#) [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](#) [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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## 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 intravenosa:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 5 dia

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

**Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 13 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 12 dia

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

- 

### **Sheep**

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 3 dia

- 

### **Goat**

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

---

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

QJ01MA90

---

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

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Lituânia

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

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

---

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

8/09/2024

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

B1-922

---

### **Autorização de importação paralela:**

600000096265

---

**Autorização de importação paralela:**

600000005237

---

**Distribuidor pro grosso de origem:**

Vetmarket SIA

---

**Distribuidor pro Grosso:**

Vetmarket UAB

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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