

# Enrobioflox 10%, 100 mg/ml suukaudne lahus

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

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

Enrobioflox 10%, 100 mg/ml suukaudne lahus

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

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

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

#### **Via oral:**

- 

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

- Meat and offal. 10 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 10 dia

- 

#### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 7 dia

- Egg. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada munevate lindude asenduslindudel 14 päeva jooksul enne munemisperioodi algust.

---

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

QJ01MA90

---

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

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Disponibilidade:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

---

## 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:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

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

6/06/2002

---

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

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

1076

---

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

6/06/2002

---

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.