

# Enroxil Oral 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Enroxil Oral 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină (femelă adultă)

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție pentru administrare în apa de băut

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 7 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/06/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0373

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/06/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.