

# Enroxil, 100mg/ml, Perorální roztok

Oprávněný

- Enrofloxacin

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Enroxil, 100mg/ml, Perorální roztok

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Podanie v pitnej vode

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Perorálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 7 day
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u kuřic během 14 dní před počátkem snášky.,

•

**Turkey**

- Meat and offal. 13 day
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Právní stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Česko

---

**Dostupné v:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Dátum registrácie lieku:**

5/11/1996

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

96/675/96-C

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/11/1996

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.