

# ENROFLOXACINĂ FP 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre, porci

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ENROFLOXACINĂ FP 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre, porci

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 3 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

##### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 4 Tag

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

**Abgaberegulierung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

16/02/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

110157

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/12/2024

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.