

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000027468>

ENROFLOXACINA FP, premix pentru furaj medicamentat

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENROFLOXACINA FP, premix pentru furaj medicamentat

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

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:

21/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

140111

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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