

Enflocyna 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enflocyna 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino
Perros
Gatos
Ovino
Porcino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caprino

- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día
- Meat and offal. 12 Día

Vía subcutánea:

-

Caprino

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día
- Meat and offal. 12 Día

Vía intravenosa:

-

Caprino

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día
- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

29/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2985

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.