

# ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/comprimat, comprimate pentru porci, câini, pisici, găini și curcani

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ENROFLOXACINA FP 25, 25 mg/comprimat, comprimate pentru porci, câini, pisici, găini și curcani

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Perros

Gatos

Pollos de engorde

Pavos

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacéutica:

Comprimido

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

- 

#### Pavos

- Meat and offal. 12 Día

Nu se administrează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

---

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

QJ01MA90

---

### Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/10/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

150075

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/02/2026

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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