

Enrobioflox 10% 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai teļiem, cūkām, vistām

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enrobioflox 10% 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai teļiem, cūkām, vistām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas. Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēka uzturā.

-

Ternereros prerrumiantes

- Meat and offal. 10 Día

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

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:

Anulado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

8/03/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/96/0284

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/06/2026

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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