

# Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml

## Roztwór do podawania w wodzie do picia

Autorisé

- Enrofloxacin

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Porc

Pigeon

Poulet (poule)

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

### Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 10 day

•

**Pigeon**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

•

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 7 day

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/12/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

1401

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/12/2003

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057216>