

# HIPRALONA ENRO-I

Non autorizzato

- Enrofloxacin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

HIPRALONA ENRO-I

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

### Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- bovini

- carne e visceri. 12 giorno

Laptele provenit de la animalele tratate nu va fi destinat consumului uman.

• **Suino**

- carne e visceri. 8 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Authorised in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

25/06/2007

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

150213

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041474>