

ENROBIOFLOX 5%, 50 mg/mL, otopina za injekciju za telad, svinje i pse

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ENROBIOFLOX 5%, 50 mg/mL, otopina za injekciju za telad, svinje i pse

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

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

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/12/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/25-01/890

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/11/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.