

# ENROFLOXAROM INJ, 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci și câini

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ENROFLOXAROM INJ, 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, porci și câini

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Ovino

Cane

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## 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 endovenoso:**

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animalelele care produc lapte pentru consumul uman.

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animalelele care produc lapte pentru consumul uman.

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

---

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

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#)

---

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

Romvac Company S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/10/2007

---

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

Romvac Company S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

120299

---

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

13/11/2025

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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