

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 3 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 4 giorno

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

Disponibile 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:

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Crida Pharm S.R.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/07/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Crida Pharm S.R.L.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

190154

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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