

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intraveneus gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01MA90

Afleverstatus:Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Roemenië

Beschikbaar in:Roemenië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in RoemeenseAlleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Crida Pharm S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

11/07/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Crida Pharm S.R.L.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190154

Datum toelatingswijziging:

13/11/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.