

# ENROFLOX INJ.100 mg/ml

Dopuszczony

- Enrofloxacin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

ENROFLOX INJ.100 mg/ml

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie dożylnie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

**Podanie podskórne:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

**Podanie domięśniowe:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 13 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Kategoria dostępności:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

11/07/2013

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

190154

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

13/11/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.