

# ENROFLOXAN, 100mg/ml, Peroralní roztok

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ENROFLOXAN, 100mg/ml, Peroralní roztok

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Găină (broiler)

Bovine (vițel pre-rumegător)

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare în apa de băut/lapte

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut/lapte:**

•

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 7 zi
- Ou. no withdrawal period

Nepoužívát u kuřic během 14 dní před počátkem snášky.,

•

**Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 12 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 12 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/08/2012

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numărul autorizației:**

96/088/12-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/08/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.