

# ENROBIOFLOX 5%, 50 mg/mL, otopina za injekciju za telad, svinje i pse

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ENROBIOFLOX 5%, 50 mg/mL, otopina za injekciju za telad, svinje i pse

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vișel

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 5 zi
- Carne și organe. 12 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 13 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Croatia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

24/12/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**

UP/I-322-05/25-01/890

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/11/2025

---

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.