

# ENROFLOX PLUS 100 mg/ml solutie injectabila pentru bovine si porci

Oprávněný

- Enrofloxacin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ENROFLOX PLUS 100 mg/ml solutie injectabila pentru bovine si porci

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Subkutánne použitie  
Intravenózne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 72 hour

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 10 day

### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 72 hour

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 10 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA90

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/12/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

250168

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

14/12/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.