

# Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Registrováno

- Enrofloxacin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Prase

Skot

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Prase**

- Maso. 12 day 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 7 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Mléko. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

**Subkutánní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 14 day 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

- Mléko. 120 hour 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Francie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Doplňující informace****Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum registrace:**

30/08/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/7800298 2/2013

---

**Datum změny stavu registrace:**

22/12/2021

---

**Referenční členský stát:**

Rakousko

---

**Číslo procedury:**

AT/V/0010/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Česko Francie Německo Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.