

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:

Litva

Dostupné v:

Litva

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 továrna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

6/10/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/13/2182/001

Datum změny stavu registrace:

4/09/2018

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

at-puar-atv0010001-mr-enroex-en.pdf

RV2182.pdf