

# Enrox Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Registrováno

- Enrofloxacin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Enrox Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

---

### 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:**

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

---

**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:

28/11/2013

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

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

---

### Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

---

### Registrační číslo:

Vm 01656/3066

---

### Datum změny stavu registrace:

5/11/2024

---

### 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)