

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 7 Tag 5 mg/kg KGW/Tag

- Milch. 72 Stunde 5 mg/kg KGW/Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

- Milch. 120 Stunde

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:
Österreich

Packungsbeschreibung:
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:
Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:
Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:
24/09/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:
Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:
835160

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:
24/09/2013

Referenzmitgliedstaat:
Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0010/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Deutschland Ungarn
Italien Lettland Litauen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/02/2024

Updated on: 8/04/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

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

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