

# Enroxil 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Enroxil 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

### **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. 13 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 3 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 4 Tag

---

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

QJ01MA90

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:**

10/07/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10774/002/003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/07/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0422/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Deutschland Niederlande

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.