

# Enroxal 100mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

TAD Pharma GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

8/04/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400998.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/07/2011

---

**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

Combined File of all Documents