

# 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:**

Ungarn

---

**Verfügbar in:**

Ungarn

---

**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:**

25/09/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/09/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0010/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Deutschland Ungarn  
Italien Lettland Litauen Portugal Rumänien 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](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.

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