

# Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### **Όνομασία φαρμάκου:**

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

### **Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### **Είδος-στόχος:**

Χοίρος  
Βοοειδή

### **Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση  
Ενδοφλέβια χρήση  
Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

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

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 7 Ημέρα 5 mg/kg KGW/Tag

- Γάλα. 72 Ώρα 5 mg/kg KGW/Tag

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

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

- Γάλα. 120 Ώρα 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01MA90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Hungary

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/09/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

25/09/2013

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**



Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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