

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

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

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

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

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

- Milk. 72 Hora(s) 5 mg/kg KGW/Tag

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

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

- Milk. 120 Hora(s) 7,5 mg/kg KGW/Tag, ev. 2. Injektion in Abstand von 48 Std.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/10/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/13/2182/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/09/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0010/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria República Checa Francia Alemania Hungría Italia Letonia  
Lituania Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

RV2182.pdf