

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

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Porc

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

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

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 7 day 5 mg/kg KGW/Tag

- Lait. 72 hour 5 mg/kg KGW/Tag

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 14 day

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

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

TAD Pharma GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/09/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401896.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2018

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

AT/V/0010/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Tchéquie France Allemagne Hongrie Italie Lettonie  
Lituanie Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.