

ENROX 100, 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ENROX 100, 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

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:

France

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/08/2013

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7800298 2/2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 11/04/2024

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

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