

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/09/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2102

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/09/2013

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0010/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Francia Germania Ungheria Italia Lettonia
Lituania Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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