

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

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:

3/10/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/13/0032

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/10/2013

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

File combinato di tutti i documenti

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