

# 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:**

Lituania

---

**Disponibile in:**

Lituania

---

**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:**

6/10/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/13/2182/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/09/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

RV2182.pdf