

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Varken

- Meat and offal. 12 day

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

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 7 day 5 mg/kg KGW/Tag

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

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 14 day

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

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

30/08/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/7800298 2/2013

Datum toelatingswijziging:

22/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Frankrijk Duitsland Hongarije Italië Letland
Litouwen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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