

# Enroxil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Enroxil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

---

**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. 13 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

---

**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:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:**

3/06/2015

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Vergunningsnummer:**

REG NL 10488

---

### **Datum toelatingswijziging:**

22/03/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0422/002

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Duitsland Nederland

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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