

# Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 12 dia

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

#### Via intravenosa:

- 

##### **Cattle**

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

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

#### Via subcutânea:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 14 dia

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

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

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/09/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

835160

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

24/09/2013

---

**Estado-Membro de referência:**

Áustria

---

**Número de procedimento:**

AT/V/0010/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária República Checa França Alemanha Hungria Itália Letónia  
Lituânia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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

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