

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:

Alemanha

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:

TAD Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

6/09/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401896.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

26/09/2018

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.