

# Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Oprávněný

- Enrofloxacin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 12 day

#### Subkutánne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 120 hour

#### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA90

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Chorvátsko

---

**Dostupné v:**

Chorvátsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Krka-Farma d.o.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

5/06/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Číslo registrácie:**

UP/I-322-05/20-01/282

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/10/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.