

# Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösning för Rinder und Schweine

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Enrox Max 100 mg/ml Injektionslösning för Rinder und Schweine

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 12 dygn

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

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

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

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

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 14 dygn

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

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Godkännandedatum:**

24/09/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

835160

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/09/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Österrike

---

**Procedurnummer:**

AT/V/0010/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Tjeckien Frankrike Tyskland Ungern Italien Lettland  
Litauen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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

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