

Enrox Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Enrox Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

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:

Storbritannien (Nordirland)

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:

28/11/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 01656/3066

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/11/2024

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