

# ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Ikke  
autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

---

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 3 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

26/09/2000

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1339 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/01/2026

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.