

# ENROSYVA 100 mg/ml

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ENROSYVA 100 mg/ml

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

## **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days (sc) / 5 days (iv)

- Milch. no withdrawal period Milk: 4 days (sc) / 3 days (iv)

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days (sc) / 5 days (iv)

- Milch. no withdrawal period Milk: 4 days (sc) / 3 days (iv)

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: 12 days (sc) / 5 days (iv)

- Milch. no withdrawal period Milk: 4 days (sc) / 3 days (iv)

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

18/10/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3487 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/10/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0247/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Griechenland Italien Polen Portugal

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-enrosyva-100-mg-ml-en.pdf