

# ENROSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ENROSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**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:**

Portugal

---

### **Verfügbar in:**

Portugal

---

### **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:**

2/09/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

1049/01/16DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/04/2026

---

**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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

## 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.

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