

ENROSYVA 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROSYVA 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3487 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/10/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0247/001

Estados miembros afectados:

Grecia Italia Polonia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 27/06/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 27/06/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 27/06/2024

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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