

# ENROSYVA 100 mg/ml

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ENROSYVA 100 mg/ml

---

**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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**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:**

2/09/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1049/01/16DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/04/2026

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

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