

SYVAQUINOL 100 INJECTABLE, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYVAQUINOL 100 INJECTABLE, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

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:

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/07/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/21-01/546

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/04/2024

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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