

# ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

No  
autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

## Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

## Tiempo de espera por vía de administración:

### Vía subcutánea:

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

### Vía intravenosa:

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

### Vía intramuscular:

•

#### **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de polipropileno de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 20 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/09/2000

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1339 ESP

---

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

29/01/2026

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado