

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Ei
myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Laskimoon

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- 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

-

Nauta

- 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

Laskimoon:

-

Nauta

- 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

-

Nauta

- 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

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01MA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Divasa Farmavic S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/09/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Syva S.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1339 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/01/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.