

# ENROSYVA 100 mg/ml

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

ENROSYVA 100 mg/ml

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 13 day

### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 13 day

### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

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

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 13 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/10/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3487 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/10/2016

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0247/001

---

**États membres concernés:**

Grèce Italie Pologne Portugal

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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