

ENROSYVA 100 mg/ml

Autorisé

- Enrofloxacin

Product identification

Dénomination du médicament:

ENROSYVA 100 mg/ml

ENROSYVA 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Grèce

Available in:

Grèce

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

10/07/2018

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

105063/08-11-2021/K-0233201

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/11/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0247/001

États membres concernés:

Grèce Italie Pologne Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038215>