

ENROSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ENROSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

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:

Pologne

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:

4/09/2018

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

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

2810

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/09/2018

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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.

Notice du conditionnement et étiquetage

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