

# Unisol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Non  
autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

Bovins

---

**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:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 3 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 4 day

---

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

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

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

6/07/2011

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-00973

---

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

11/12/2025

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0255/001

---

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

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

### Etiquetage

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