

# ENROSYVA

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ENROSYVA

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

## **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

### **Uso endovenoso:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/02/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105216

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/02/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0247/001

---

**Stati membri interessati:**

Grecia Italia Polonia Portogallo

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 25/07/2024

Scaricamento

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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