

# ENROSYVA 100 mg/ml

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ENROSYVA 100 mg/ml

---

**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:**

Polonia

---

**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:**

4/09/2018

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2810

---

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

4/09/2018

---

**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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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

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