

# ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Non  
autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

---

## 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 sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

---

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

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

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

26/09/2000

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1339 ESP

---

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

29/01/2026

---

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

## Documenti

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.