

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Neregistruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Divasa Farmavic S.A.

Rinkodaros leidimo data:

26/09/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

1339 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/01/2026

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.