

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

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

- 

## **Varken**

- Meat and offal. 13 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA90

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Polen

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Syva S.A.

---

### **Handelsvergunningdatum:**

4/09/2018

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

2810

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/09/2018

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0247/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Griekenland Italië Polen Portugal

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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