

# SYVAQUINOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SYVAQUINOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. no withdrawal period      Carne: Vía SC -12 días; Vía IV - 5 días

- 

**storfe**

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

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. no withdrawal period      Carne: Vía SC -12 días; Vía IV - 5 días

- 

**storfe**

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

**Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 13 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Tilgjengelig i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/03/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

1068 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

14/03/1996

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.