

SYVAQUINOL 100 INJECTABLE, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

SYVAQUINOL 100 INJECTABLE, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

- **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

Via intravenosa:

- **Cattle**

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 3 dia

Via subcutânea:

- **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. 4 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Croácia

Disponível em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Croata](#)

Disponível apenas em [Croata](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)

[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

19/07/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/21-01/546

Data de alteração do estado de autorização:

19/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082430>