

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Não
autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

Via intravenosa:

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días; Vía IV 3 días

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 3 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Divasa Farmavic S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/09/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1339 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

29/01/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.