

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

Autorizat

- Enrofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:****• Porc**

- Carne și organe. 13 zi

Administrare intravenoasă:**• Bovine**

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. 3 zi

Administrare subcutanată:**• Bovine**

- Carne și organe. 12 zi

- Lapte. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Cehă](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Additional information

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Data autorizației de comercializare:

19/07/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

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

Data modificării statusului autorizației:

19/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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