

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Neautorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ENROVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

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 subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

•

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

•

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días. Vía IV 5 días

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

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Divasa Farmavic S.A.

Data autorizației de comercializare:

26/09/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:1339 ESP

Data modificării statusului autorizației:29/01/2026

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.