

KARIFLOX 100 mg/ml Oral Solution for Chickens and Turkeys

Разрешен

- Enrofloxacin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

KARIFLOX 100 mg/ml Oral Solution for Chickens and Turkeys

KARIFLOX 100 mg/ml belsőleges oldat házityúk és pulyka részére A.U.V.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пуйка

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Перорално приложение:****• пуйка**

- Meat and offal. 13 day

• пиле

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

15/05/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

National Food Chain Safety Office

Номер на лиценза:

2382/X/08 MgSzH ÁTI

Дата на промяна в статуса на лиценза:

15/05/2008

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

IE/V/0201/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046388>