

KARIFLOX 25 mg/ml oral solution for calves

Разрешен

- Enrofloxacin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

KARIFLOX 25 mg/ml oral solution for calves

Kariflox 25mg/ml orale oplossing voor kalveren

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:**• говеда**

- Meat and offal. 11 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](#)

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:

4/06/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на лиценза:

REG NL 101171

Дата на промяна в статуса на лиценза:

26/01/2022

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

IE/V/0217/002

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](#)

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

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046415>