

Orniflox 25 mg/ml Oral Solution for small mammals, birds and reptiles

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Orniflox 25 mg/ml Oral Solution for small mammals, birds and reptiles

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Ziervogel

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Nager

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Avimedical B.V.

Zulassungsdatum:

23/11/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 933/15/11/2042

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/11/2015

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0294/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Irland Luxemburg

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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