

ANKA-FLOXACIN 100 mg/ml

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ANKA-FLOXACIN 100 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.
Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

-

Pavos

- Meat and offal. 13 Día

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.
Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Maravet S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

28/01/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160148

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/08/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.