

Orniflox 25 mg/ml Concentrate for Oral Solution for Pet Rabbits, Rodents, Ornamental Birds and Reptiles

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Orniflox 25 mg/ml Concentrate for Oral Solution for Pet Rabbits, Rodents, Ornamental Birds and Reptiles

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Reptiles

Aves ornamentales

Conejos

Roedores

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Avimedical B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

2/12/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 43564/4001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/07/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0294/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Irlanda Luxemburgo

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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