

K-FLOX 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y CONEJOS

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

K-FLOX 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y CONEJOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Conejos

- Meat and offal. 2 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

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:

España

Descripción del formato:

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1714 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/12/2006

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0146/001

Estados miembros afectados:

Chipre Grecia Italia Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 13/02/2026

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 13/02/2026

[Descargar](#)

Etiquetado

eu-PUAR-k-flox-100-mg-ml-oral-solution-for-chickens-and-rabbits-en.pdf

es-puar-k-flox-100-mg-ml-oral-solution-for-chickens-and-rabbits-es.pdf