

CENFLOX 200 mg/ml solution for use in drinking water for chickens, turkeys and rabbits

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CENFLOX 200 mg/ml solution for use in drinking water for chickens, turkeys and rabbits

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Conejos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 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:

•

Pavos

- Meat and offal. 13 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.

•

Conejos

- Meat and offal. 3 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 7 Día
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of onset of the laying

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

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:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

26/01/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/20/2571/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/04/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0369/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia República Checa Hungría Letonia Lituania Portugal
Rumania; Rumanía

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-cenflox-200-mg-ml-solution-for-use-in-drinking-water-en.pdf