

# KARIFLOX 100 mg/ml Oral Solution for Chickens and Turkeys

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

KARIFLOX 100 mg/ml Oral Solution for Chickens and Turkeys

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 13 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 7 Día

---

**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:**

Irlanda

**Descripción del formato:**

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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/09/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10786/002/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/09/2008

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0201/001

---

**Estados miembros afectados:**

Hungría Países Bajos

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

ie-puar-mr-iev0201001-kariflox-100-mgml-oral-solution-for-chickens-and-t-en.pdf