

CONFLOX 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA AVES (POLLOS DE ENGORDE)

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CONFLOX 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA AVES (POLLOS DE ENGORDE)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

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:

-

Pollos de engorde

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

Huevos: No autorizado para consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

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:

Bidón de 5000 ml
Frasco de 1000 ml
Frasco de 250 ml

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:

6/03/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1675 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2006

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado