

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

-

Pavos

- Meat and offal. 13 Día

Not for use in birds producing or intended to produce 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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

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:

Global Vet Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

3/05/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150474

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2023

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0103/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre República Checa Hungría Polonia Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.