

VETAFLOX 100 mg/ml solução oral para frangos de engorda e coelhos

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

VETAFLOX 100 mg/ml solução oral para frangos de engorda e coelhos

Principio activo:

Disponível unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Conejos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível unicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:****• Pollos de engorde**

- Meat and offal. 7 Día

Não autorizada a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.
Não administrar a aves poedeiras de substituição no prazo de 14 dias do período de postura.

• Conejos

- Meat and offal. 2 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Marketing authorisation date:

29/07/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

165/01/09NFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/06/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096929>