

E-FLOX 100 mg/ml geriamasis tirpalas

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

E-FLOX 100 mg/ml geriamasis tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

• Pollos de engorde

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

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized to use in chickens for replacement 14 days before the start of egg laying.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

20/07/2001

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/01/1322/001-004

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/11/2006

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099647>