

# Orniflox 25 mg/ml Solution à diluer pour solution buvable

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Orniflox 25 mg/ml Solution à diluer pour solution buvable

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Reptile

Oiseaux de volière

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution à diluer pour solution buvable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Avimedical B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/11/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V483057

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/11/2015

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0294/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne Irlande Luxembourg

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)