

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

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys
Floxacine, 100mg/ml, Koncentrát pro perorální roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet
Dinde

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Poulet

- Viande et abats. 7 day

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.

-

Dinde

- Viande et abats. 13 day

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.

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

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:

Global Vet Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/11/2011

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/094/11-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/11/2011

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0103/001

États membres concernés:

Bulgarie Chypre Tchéquie Hongrie Pologne Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.