

# 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

### 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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**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:**

3/05/2011

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

150474

---

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

21/06/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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