

# Orniflox 25 mg/ml Oral Solution for small mammals, birds and reptiles

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Orniflox 25 mg/ml Oral Solution for small mammals, birds and reptiles

Orniflox 25 mg/ml Concentraat voor drank

Orniflox 25 mg/ml Solution à diluer pour solution buvable

Orniflox 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Coniglio

roditori

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Concentrato per soluzione orale

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Avimedical B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/11/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Floris Veterinaire Producten B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V483057

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/11/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0294/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Francia Germania Irlanda Lussemburgo

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.