

File downloaded on 2026-05-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035215>

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Reptielen

Kooivogels

Konijn

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Avimedical B.V.

Handelsvergunningsdatum:

9/09/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Floris Veterinaire Producten B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/1078206 0/2015

Datum toelatingswijziging:

17/12/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0294/001

Betrokken lidstaten:

België Frankrijk Duitsland Ierland Luxemburg

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.