

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 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.

-

Kalkoen

- Meat and offal. 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.

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

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:

Global Vet Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

3/05/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150474

Datum toelatingswijziging:

21/06/2023

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0103/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Cyprus Tsjechië Hongarije Polen Roemenië

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

Documenten

Combined File of all Documents

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