

File downloaded on 2025-12-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000054884>

# E-FLOX 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

E-FLOX 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

### Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

### Specia țintă:

Găină (broiler)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 7 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Serra Pamies S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/08/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Serra Pamies S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

943 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2020

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.