

# ANKA-FLOXACIN 100 mg/ml

Oprávněný

- Enrofloxacin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

ANKA-FLOXACIN 100 mg/ml

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Perorálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 7 day

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.  
Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 13 day

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.  
Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Právny stav dodávky:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Maravet S.R.L.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

28/01/2008

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

160148

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/08/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.