

LANFLOX 100 mg/ml Solution for use in drinking water for Chickens and Turkeys

Неразрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LANFLOX 100 mg/ml Solution for use in drinking water for Chickens and Turkeys
LANFLOX 100 mg/ml Solution for use in drinking water for Chickens and Turkeys

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка
пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пуйка

- Meat and offal. 13 day

-

пиле

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetpharma Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10516/004/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/05/2023

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

IE/V/0199/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047500>