

Lanflox 100 mg/ml Solution for Use in Drinking Water for Chickens and Turkeys

Разрешен

- 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 Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка
пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане във вода за пиене:**

-

пуйка

- Meat and offal. 13 day
- Egg. no withdrawal period

-

пиле

- Egg. no withdrawal period
 - Meat and offal. 7 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetpharma Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

12/03/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 32509/4002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/09/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0346/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

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.