

LEVOFLOK 100 mg/ml Solution for use in drinking water for chickens, turkeys and rabbits

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LEVOFLOK 100 mg/ml Solution for use in drinking water for chickens, turkeys and rabbits

LEVOFLOK

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 2 weeks of the start of the laying period

-

Turkey (for meat production)

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use within 2 weeks of the start of the laying period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

16/11/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104186

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/11/2009

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0145/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Zypern Deutschland Griechenland Ungarn Italien Polen Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0145001-mrp-levoflok-100-mg-ml-oral-solution-for-chickens--turkeys-and-rabbits-en.pdf