

LEVOFLOK 100 mg/ml Oral solution for chickens, turkeys and rabbits

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

LEVOFLOK 100 mg/ml Oral solution for chickens, turkeys and rabbits

Levoflok 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

22/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2625

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2017

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

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

Documents

Packungsbeilage

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.

Etikettierung

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043804>