

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

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

LANFLOX 100 mg/ml oldat ivóvízbe keveréshez házityúk és pulyka részére

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Truthuhn

Huhn

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:

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Truthuhn

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

-

Huhn

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

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:

Ungarn

Available in:

Ungarn

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:

13/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2398/X/08 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2008

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0346/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Ungarn Irland Niederlande Rumaenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047495>