

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

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Enroveto 100 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Enroveto 100 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Enroveto 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 13 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

26/03/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V365486

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/05/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0346/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.