

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

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

LANFLOX 100 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut pentru pui de găină și curcani

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

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:

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

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

-

Pollos

- Egg. no withdrawal period
 - 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:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

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:

21/02/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

130052

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/07/2024

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0346/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Hungría Irlanda Países Bajos Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Combined File of all Documents

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