

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

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

LEVOFLOK διάλυμα για χρήση στο πόσιμο νερό 100MG/ML

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Lapin

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la production de viande)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Lapin

- Viande et abats. 2 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 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

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 13 day

- Œufs. 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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetpharma Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/09/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

58037/04-09-2015 (K-0184001)

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/09/2015

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0145/001

États membres concernés:

Croatie Chypre Allemagne Grèce Hongrie Italie Pologne Portugal

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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