

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

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

LANFLOX 100 mg/ml Solution for use in drinking water for Chickens and Turkeys  
Lanflox 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Dinde  
Poulet

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

### Substance active / 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:**

•

**Dinde**

- Viande et abats. 13 day
- Egg. no withdrawal period

•

**Poulet**

- Egg. no withdrawal period
  - Viande et abats. 7 day
- 

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

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

18/02/2010

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401347.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/02/2013

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0346/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Hongrie Irlande Pays-Bas Roumanie

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047505>