

LEVOFLOK 100 mg/ml Oral solution for chickens, turkeys and rabbits

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

LEVOFLOK 100 mg/ml Oral solution for chickens, turkeys and rabbits

LEVOFLOK 100 mg/ml SOLUCIÓN PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA
POLLOS, PAVOS Y CONEJOS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Coniglio

Pollo (pollo da carne)

Tacchino (da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 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

-

Tacchino (da carne)

- carni e frattaglie. 13 giorno

- uova. 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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

20/12/2006

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1715 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/12/2006

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0145/001

Stati membri interessati:

Croazia Cipro Germania Grecia Ungheria Italia Polonia Portogallo

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

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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

es-puar-levoflok-100-mg-ml-oral-solution-for-chickens--turkeys-and-rabbits-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043812>