

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

LEVOFLOK 100 mg/ml oldat ivóvízbe keveréshez házityúkok, pulykák és házinyulak részére A.U.V.

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Coniglio

Pollo (pollo da carne)

Tacchino (da carne)

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **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

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Ungheria

---

**Disponibile in:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/03/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3639/X/15 NÉBIH ÁTI

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/03/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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.

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