

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

LEVOFLOK διάλυμα για χρήση στο πόσιμο νερό 100MG/ML

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Konijn

Vleeskuikens

Vleeskalkoenen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Konijn

- Meat and offal. 2 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 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

-

Vleeskalkoenen

- Meat and offal. 13 day

- Eggs. 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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

3/09/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

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

Datum toelatingswijziging:

3/09/2015

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

Kroatië Cyprus Duitsland Griekenland Hongarije Italië Polen Portugal

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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