

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LANFLOX 100 mg/ml Solution for use in drinking water for Chickens and Turkeys
LANFLOX 100 MG/ML SOLUTION POUR UTILISATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR
POULETS ET DINDES

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Kip

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:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 13 day
- Egg. no withdrawal period

-

Kip

- Egg. no withdrawal period
 - Meat and offal. 7 day
-

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:

Frankrijk

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:

26/03/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6576746 9/2008

Datum toelatingswijziging:

26/03/2013

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0346/001

Betrokken lidstaten:

[België](#) [Frankrijk](#) [Hongarije](#) [Ierland](#) [Nederland](#) [Roemenië](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

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.

Package Leaflet and Labelling

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