

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

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

LANFLOX 100 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut pentru pui de găină și curcani

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Turkey

- Meat and offal. 13 dia

- Egg. no withdrawal period

-

Chicken

- Egg. no withdrawal period

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/02/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

130052

Data da alteração do estado de autorização:

14/07/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0346/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Hungria Irlanda Países Baixos Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.