

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

Autorizat

- Enrofloxacin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

LEVOFLOK διάλυμα για χρήση στο πόσιμο νερό 100MG/ML

### Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

### Specia țintă:

Iepure

Găină (broiler)

Curcă (pentru carne)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție pentru administrare în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Iepure**

- Carne și organe. 2 zi

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 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

- 

**Curcă (pentru carne)**

- Carne și organe. 13 zi

- Ouă. 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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

3/09/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

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

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/09/2015

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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