

Alphaflorosol 100 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and pigs

Autorisiert

- Florfenicol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Alphaflorosol 100 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and pigs
Alphaflorosol 100 mg/mL, otopina za primjenu u vodi za piće, za kokoši i svinje

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein
Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 23 Tag

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Kroatien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

20/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alphavet Zrt.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/19-01/60

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2025

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0131/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Estland Griechenland Irland Italien
Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027691>