

Florocol, 500mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Florocol, 500mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Florocol Vet. 500 mg/g premix til foderlægemiddel

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Anwendung im Wasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Futter:**

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Fleisch und Innereien. 135 degree day

Anwendung im Wasser:

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Fleisch und Innereien. 135 degree day

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

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

12/03/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Ges.m.b.H.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

53395

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/03/2015

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0126/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Dänemark

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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