

Floron 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Floron 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

Floron 40 mg/g premix na medikáciu kŕmnych zmesí pre ošípané

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

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

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

QJ01BA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

16/08/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

98/043/DC/10-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/08/2010

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0155/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Frankreich Griechenland Ungarn Italien Litauen
Niederlande Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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