

Alphaflorosol 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Schweine

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Alphaflorosol 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

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:

Alphavet Zrt.

Zulassungsdatum:

5/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alphavet Zrt.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838662

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/02/2019

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0131/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/10/2025

Updated on: 4/03/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung