

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

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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:

**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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

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:

10/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alphavet Zrt.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4025/X/19 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/01/2019

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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