

FLORFENICOL FP, 100 mg/ml, soluție pentru administrare în apa de băut pentru porci și găini

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FLORFENICOL FP, 100 mg/ml, soluție pentru administrare în apa de băut pentru porci și găini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Henne

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zulassungsdatum:

31/08/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

250122

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/08/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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