

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

Εγκεκριμένο

- Florfenicol

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος
Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση
Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 20 Ημέρα

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

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

Από στόματος χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 20 Ημέρα

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01BA90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

31/08/2020

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

250122

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/08/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.