

MYCOFLOR 200 mg/ml, solution for use in drinking water for pigs

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MYCOFLOR 200 mg/ml, solution for use in drinking water for pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 23 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01BA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/05/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210132

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2026

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0120/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Polonia Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.