

FLORTEK 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO

Autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nombre del medicamento:

K-FLOR 100 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs

FLORTEK 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

• **Porcino**

- Meat and offal. 20 Día Meat and offal: 20 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01BA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

24/06/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3054 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/06/2014

Estado miembro de referencia:

Polonia

Número de procedimiento:

PL/V/0103/001

Estados miembros afectados:

Hungría Portugal Rumania; Rumanía España

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 16/03/2023

[Descargar](#)

Package Leaflet and Labelling

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

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015449>