

Aquaflor 500 mg premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aquaflor 500 mg premix for medicated feeding stuff

Aquaflor 500 mg/g πρόμικμα για φαρμακούχο τροφή για πέστροφες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Trucha arcoiris

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Trucha arcoiris

- Meat. 135 Grado 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:

Chipre

Descripción del formato:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/06/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet GesmbH

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00459V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0350/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre República Checa Finlandia Grecia Hungría Italia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044080>