

Florocol, 500mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Florocol, 500mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Trucha arcoiris

Vía de administración:

Administración en el alimento

Uso en el medio acuático

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 and offal. 135 Grado día

Uso en el medio acuático:

-

Trucha arcoiris

- Meat and offal. 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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Ges.m.b.H.

MSD Animal Health UK Limited

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

53395

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2015

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0126/001

Estados miembros afectados:

Croacia Dinamarca

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.

Prospecto

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