

Alphaflorosol 100 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and pigs

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Alphaflorosol 100 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Gallinas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 23 Día

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

-

Gallinas

- Meat and offal. 8 Día

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

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:

Austria

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:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alphavet Zrt.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

838662

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/02/2019

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0131/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre Estonia Grecia Irlanda Italia Letonia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

Documentos

Prospecto

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.

Etiquetado

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