

# 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:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alphavet Zrt.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/03/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alphavet Zrt.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

2152

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/03/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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