

# Alphaflorovet 20 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Alphaflorovet 20 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Pigs

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 16 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:**

Estonia

---

**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:**

Alphavet Zrt.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/08/2019

---

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

Alpha-Vet Kft.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

2186

---

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

27/08/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/135/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.