

MYCOFLOR, 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MYCOFLOR 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine

MYCOFLOR, 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 34 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 18 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01BA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/02/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria
S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

170084

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/05/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0486/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia Hungría Italia
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

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.