

# FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.02 Miligramo(s) / 1.00 Miligramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

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

**Administración en el alimento:**

•

## **Porcino**

- Meat and offal. 16 Día

---

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

QJ01BA90

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Eslovaquia

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

31/01/2003

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

98/004/03-S

---

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

31/01/2003

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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