

# FLORCRID 40 mg/g

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

FLORCRID 40 mg/g

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

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

**Vía oral:**

- 

## **Porcino**

- Meat and offal. 17 Día

---

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

QJ01BA90

---

### **Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## **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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/09/2016

---

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

Crida Pharm S.R.L.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

210098

---

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

6/09/2016

---

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.