

FLORCRID INJ. - BG

Myönnetty

- Florfenicol

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FLORCRID INJ. - BG

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 30 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Sika

- Meat and offal. 18 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 44 day

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01BA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Crida Pharm S.R.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/03/2015

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Crida Pharm S.R.L.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2501

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/12/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.