

FLORFENICOL ORAL SOLUTION

FARMASYS BG

Valtuutettu

- Florfenicol

Product identification

Lääkkeen nimi:

ФЛОРФЕНИКОЛ ОРАЛ СОЛУШЪН ФАРМАСИС БГ
FLORFENICOL ORAL SOLUTION FARMASYS BG

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Kana (broileri)
Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Liuos juomaveteen sekoitettavaksi

Withdrawal period by route of administration:**Juomaveteen sekoitettuna:****• Kana (broileri)**

- Meat and offal. 7 day

He се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

• Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 7 day

He се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01BA90

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Farma Sis OOD

Marketing authorisation date:

20/09/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

S P Veterinaria S.A.

Vastuullinen viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntiluvan numero:

0022-1859

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/09/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093924>