

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Myönnetty

- Florfenicol

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
0.02 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Lääkemuoto:

Esisekoite lääkerehua varten

Varoaika antoreiteittäin:

Rehuun sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 16 day

Anatomis-terapeuttis-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](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Myyntiluvan myöntämispäivä:

31/01/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

98/004/03-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/01/2003

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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