

# Belaflor 200 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and pigs

Autorisé

- Florfenicol

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Belaflor 200 mg/ml solution for use in drinking water for chickens and pigs

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poulette)

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 8 day

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- 

**Poulet (poulette)**

- Viande et abats. 8 day

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 23 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/05/2023

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1563/01/23DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

3/05/2023

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0148/001

---

**États membres concernés:**

Grèce Italie Pologne Portugal Roumanie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.