

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:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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:

11/06/2023

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

62565/12-06-2023/K-0254101

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/06/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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