

MYCOFLOR, 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MYCOFLOR, 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Mycoflor 300mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 34 day

-

Porc

- Viande et abats. 18 day

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

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

S P Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/04/2012

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00346V

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2016

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0486/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Chypre Danemark France Allemagne Grèce Hongrie Italie
Pologne Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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