

FLORFENICOL FP, 100 mg/ml, soluție pentru administrare în apa de băut pentru porci și găini

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FLORFENICOL FP, 100 mg/ml, soluție pentru administrare în apa de băut pentru porci și găini

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Voie orale

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Porc

- Viande et abats. 20 day

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 2 day

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Voie orale:

-

Porc

- Viande et abats. 20 day

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 2 day

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/08/2020

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

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

250122

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/2025

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.