

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000025147>

AMPHEN 200 MG/ML SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMPHEN 200 MG/ML SUSPENSION FOR USE IN DRINKING WATER FOR PIGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01BA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/03/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/24-01/262

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/09/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0460/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0460001-mr-rpe827-en.pdf