

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

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 2 giorno

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

Uso orale:

•

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 2 giorno

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

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:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/08/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

250122

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/08/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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