

Floron, 40mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Geautoriseerd

- Florfenicol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Floron, 40mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Floron 40 mg/g premix na medikáciu kŕmnych zmesí pre ošípané

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleesvarkens

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Withdrawal period by route of administration:

Toediening in het voer:

-

Vleesvarkens

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

16/08/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

98/043/DC/10-S

Wijzigingsdatum status toelating:

16/08/2010

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0155/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Frankrijk Griekenland Hongarije Italië Litouwen
Nederland Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054377>