

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Toegelaten

- Florfenicol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het voer:

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

31/01/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

98/004/03-S

Datum toelatingswijziging:

31/01/2003

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

Documenten

Combined File of all Documents

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