

K-Flor 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Dopuszczony

- Florfenicol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

K-FLOR 100 mg/ml Solution for use in drinking water for pigs

K-Flor 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Pig

- Meat and offal. 20 day Meat and offal: 20 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01BA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Wielkości opakowań: butelka o pojemności 1 l. Pojemniki: butelka z białego polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) Zamknięcia: zakrętka z HDPE z uszczelnieniem indukcyjnym.

Wielkości opakowań: pojemnik o pojemności 5 l. Pojemniki: pojemnik z białego polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) Zamknięcia: zakrętka z HDPE z uszczelnieniem indukcyjnym.

Wielkości opakowań: butelka o pojemności 500 ml Pojemniki: butelka z białego polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) Zamknięcia: zakrętka z HDPE z uszczelnieniem indukcyjnym.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/08/2014

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Karizoo S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2377

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/08/2014

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

PL/V/0103/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015416>