

FLORON, 100 mg/ml, geriamasis tirpalas

Dopuszczony

- Florfenicol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FLORON, 100 mg/ml, geriamasis tirpalas

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)

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 doustny

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

-

Pig

- Meat and offal. 20 day

-

Poultry

- Meat and offal. 2 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01BA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/04/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/02/1403/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/11/2023

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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