

Flordofen 100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

Autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Flordofen 100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

Flordofen 100 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Flordofen 100 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Flordofen 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 milígrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig

- Meat and offal. 20 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

10/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V462133

Data da alteração do estado de autorização:

10/09/2014

Estado-Membro de referência:

Polónia

Número de procedimento:

PL/V/0102/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Hungria Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.