

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

Autorizado

- Florfenicol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **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 miligrama(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      Meat and offal: 20 days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/06/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

3054 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

24/06/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

Polónia

---

**Número de procedimento:**

PL/V/0103/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Hungria Portugal Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.