

# FLORON, 100 mg/ml, geriamasis tirpalas

Autorizado

- Florfenicol

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

FLORON, 100 mg/ml, geriamasis tirpalas

---

**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](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

---

**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 oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 20 dia

- 

**Poultry**

- Meat and offal. 2 dia

---

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

QJ01BA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Disponibilidade:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

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

15/04/2002

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/02/1403/001-002

---

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

5/11/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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