

# FLORCRID INJ. - BG

Autorizat

- Florfenicol

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

FLORCRID INJ. - BG

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 18 zi

### **Administrare subcutanată:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 44 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01BA90

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

## **Status autorizație:**

Valid

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/03/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2501

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/12/2019

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.