

# Avifenicol 100 mg/ml oldat ivóvízben történő alkalmazásra kacsák és libák részére A.U.V.

Autorizat

- Florfenicol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Avifenicol 100 mg/ml oldat ivóvízben történő alkalmazásra kacsák és libák részére A.U.V.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Rață

Gâscă

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare orală:**

- 

**Rață**

- Carne și organe. 6 zi

- 

**Gâscă**

- Carne și organe. 6 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 [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fortevit Kft.

---

**Data autorizației de comercializare:**

3/04/2018

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Primavet Produkt Kft.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/04/2018

---

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Etichetarea

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