

NEOFENICOL 40 mg/g gyógypremix sertések részére A.U.V.

Autorizat

- Florfenicol

Product identification

Denumirea medicamentului:

NEOFENICOL 40 mg/g gyógypremix sertések részére A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
0.04 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Withdrawal period by route of administration:

-:

• **Porc**

- Carne și organe. 22 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01BA90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fortevit Kft.

Marketing authorisation date:

11/07/2014

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pernix Pharma Kft.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

11/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108167>