

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006476>

NOREDON F

Autorizat

- Florfenicol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NOREDON F

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Găină

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.01 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

-

Găină

- Carne și organe. 28 zi

Nu se administrează la găinile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01BA90

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacoane de polietilenă x 1000 g

Plic x 1000 g

Plic x 100 g

Plic x 50 g

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vanelli S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

15/05/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vanelli S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120196

Data modificării statusului autorizației:

26/02/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents