

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Autorizat

- Florfenicol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FLORON 2 mg/ 100 mg premix

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.02 miligram(e) / 1.00 miligram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 16 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 Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

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 Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data autorizației de comercializare:

31/01/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

98/004/03-S

Data modificării statusului autorizației:

31/01/2003

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.