

# Aquaflor 500 mg premix for medicated feeding stuff

Ni  
odobreno

- Florfenicol

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Aquaflor 500 mg premix for medicated feeding stuff

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Dajanje v krmno mešanico

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v krmno mešanico:**

•

**Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead**

- Meat. 135 degree day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/11/2012

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0022-1904

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

3/09/2023

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

ES/V/0350/001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.