

File downloaded on 2025-12-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000098550>

FLAVOMYCIN 80

Godkänd

- Bambermycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ФЛАВОМИЦИН 80

FLAVOMYCIN 80

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (unghöns)

Kanin

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [isländska](#)

Administreringsväg:

Användning i foder

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

80.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Läkemedelsform:

Premix till medicinfoder

Karenstid per administreringsväg:**Användning i foder:**

-

Tamhöns (slaktskyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Ne se разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

Ne se разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01XX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biovet AD

Godkännandedatum:

10/12/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2444

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/12/2014

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.