

FLORFENIS 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- Florfenicol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FLORFENIS 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Florfenis 300 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

свиня

- Meat and offal. 18 day

-

овца

- Meat and offal. 39 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

говеда

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

овца

- Meat and offal. 39 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 44 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

говеда

- Meat and offal. 44 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01BA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Syva S.A.

Дата на разрешение за търговия:

12/03/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

3079

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/03/2021

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Процедурен номер:

ES/V/0377/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-PUAR-florfenis-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--sheep-and-pigs-en.pdf