

KEFLORIL 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Разрешен

- Florfenicol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KEFLORIL 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS
Kefloril 300 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
свиня

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

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 30 day by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice): 30 days

-

свиня

- Meat and offal. 18 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 44 day by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once): 44 days

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing 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 Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

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:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

28/10/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 106149

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/04/2022

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0216/001

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
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

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

Документи

Combined File of all Documents

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