

Florfenikel 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Registrováno

- Florfenicol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Kelaflor 300 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła i świń
Florfenikel 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 34 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Prase

- Maso. 18 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01BA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Dostupné v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum registrace:

8/11/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

S P Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2219

Datum změny stavu registrace:

8/11/2012

Referenční členský stát:

Belgie

Číslo procedury:

BE/V/0038/001

Dotčený členský stát:

Bulharsko Kypr Česko Dánsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko
Itálie Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000049571

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.