

# FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Autoriseret

- Florfenicol
- Florfenicol

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 30 dag por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)

- Meat and offal. 44 dag por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

- 

#### Får

- Meat and offal. 39 dag

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

- 

#### Svin

- Meat and offal. 18 dag

## Subkutan anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 44 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01BA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Cenavisa S.L.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

7/09/2012

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Cenavisa S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2621 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/09/2012

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

PT/V/0106/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.