

# FLORCRID INJ.

Autoriseret

- Florfenicol

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

FLORCRID INJ.

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

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

Nu este autorizata utilizarea produsului la animalele care produc lapte pentru consum uman.

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 18 dag

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 44 dag

Nu este autorizata utilizarea produsului la animalele care produc lapte pentru consum uman.

---

## **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](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

11/07/2013

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

190035

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/08/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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