

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

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 34 Tag

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zulassungsdatum:

2/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

47459

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0038/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000049571

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.