

Fenflor 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Fenflor 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane 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: subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 44 Tag by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once)
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice)
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

18/10/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401342.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/10/2015

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0195/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Irland Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 2/10/2024

[Herunterladen](#)

2401342-paren-20180417.rtf