

PULMOVALL 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs.

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PULMOVALL 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs.

PULMOVALL 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO OVINO Y PORCINO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane 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. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (20 mg / kg bw, twice): 30 days / Subcutaneous use (40 mg / kg bw, once): 44 days

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 39 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

-

Rind

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (20 mg / kg bw, twice): 30 days / Subcutaneous use (40 mg / kg bw, once): 44 days

•

Rind

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

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

QJ01BA90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

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](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Mevet S.A.

Zulassungsdatum:

26/02/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3971 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0376/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Polen Portugal Rumaenien

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

Dokumente

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.

Etikettierung

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

eu-PUAR-pulmovall-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--sheep-and-pigs.-en.pdf