

# Florkem

Zugelassen

- Florfenicol

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

FLORKEM 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Florkem

**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:**

Injectiōnslösung

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

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 37 Tag
- Milch. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (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:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

27/06/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA SANTE ANIMALE

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401171.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/10/2014

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0197/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen

Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien  
Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litalisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents