

Kefloril 300 mg/ml

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Kefloril 300 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

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

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice): 30 days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 44 Tag

by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once): 44 days

- Milch. no withdrawal period

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

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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:

Vetoquinol GmbH

Zulassungsdatum:

31/07/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401350.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2015

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Irland Italien Niederlande
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