

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

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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

IM use: 30 days. SC use: 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

IM use: 30 days. SC use: 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:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

30/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3226

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/12/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0410/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Italien Polen Rumaenien

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