

# FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Autorizado

- Florfenicol
- Florfenicol

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)  
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponível únicamente en [English](#)  
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 30 Día por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)

- Meat and offal. 44 Día por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 39 Día

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 18 Día

### Vía subcutánea:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 44 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01BA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Cenavisa S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/08/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Cenavisa S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

586/01/12DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/04/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Portugal

---

**Número de procedimiento:**

PT/V/0106/001

---

**Estados miembros afectados:**

España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.