

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

Autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nombre del medicamento:

FLORFENIS 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
FLORFENIS 300 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ovine si porcine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period 20 mg / kg bw, twice: 30 days
- Milk. no withdrawal period

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

• Porcino

- Meat and offal. 18 Día

• Ovino

- Meat and offal. 39 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Vía subcutánea:**• Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period 40 mg / kg bw, once: 44 days
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01BA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

10/05/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210059

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/05/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0377/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Lituania
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

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

Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017622>