

# Fenflor 300 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Florfenicol

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for pigs

Fenflor 300 mg/ml injektionsvæske, opløsning

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Porcino

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## 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:****• Porcino**

- Meat and offal. 18 Día

---

**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:**

Dinamarca

---

**Descripción del empaquetado:**

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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

25/02/2009

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

42968

---

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

25/02/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0195/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Irlanda Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060847>