

# Fenflor 300 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for pigs  
Fenflor 300 mg/ml Injektionslösung für Schweine

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 18 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:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/10/2008

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00770

---

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

30/10/2008

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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.

2401148-paren-20180417.rtf