

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Fenflor 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

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 subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 44 Día by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once)
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice)
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

18/10/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401342.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2015

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0195/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica 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

Documentos

Combined File of all Documents

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

2401342-paren-20180417.rtf