

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nombre del medicamento:

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Fenflor 300 mg/ml Oplossing voor injectie

Fenflor 300 mg/ml Solution injectable

Fenflor 300 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

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 subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 44 Días 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 Días by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice)
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing 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:

Bélgica

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:

21/01/2010

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V360166

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/01/2010

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060875>