

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 solução injetável para bovinos

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:

Portugal

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:

24/03/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

152/01/09RFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/10/2022

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

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/600000060907>