

Florkem 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLORKEM 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Florkem 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

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:**

-

Bovino

- Meat and offal. 37 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

-

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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

28/08/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10815/008/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/08/2009

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0197/001

Estados miembros afectados:

Austria [Bélgica](#) [Bulgaria](#) [Chipre](#) [República Checa](#) [Dinamarca](#) [Estonia](#)

Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia 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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028265>