

# FLORFEN

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

FLORFEN

---

**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](#)  
30.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

## Vía intramuscular:

- 

### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

- 

### **Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01BA90

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Italia

---

## **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Italian](#)

---

## Información adicional

## **Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

U.C.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/02/2016

---

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

Izo S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

MdS

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

24/08/2016

---

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