

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

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kelaflor 300 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła i świń
Florfenikel 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. 34 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in 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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

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](#)
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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Fecha de autorización de comercialización:

8/11/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2219

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/11/2012

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0038/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000049571](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Etiquetado

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