

PULMOVALL 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs.

Autorizado

- Florfenicol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PULMOVALL 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

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. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (20 mg / kg bw, twice): 30 days / Subcutaneous use (40 mg / kg bw, once): 44 days

•

Ovino

- Meat and offal. 39 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 18 Día

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

•

Ovino

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (20 mg / kg bw, twice): 30 days / Subcutaneous use (40 mg / kg bw, once): 44 days

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

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 [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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:

Mevet S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevet S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3086

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0376/001

Estados miembros afectados:

Polonia Portugal Rumania; Rumanía

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

Documentos

Etiquetado

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

eu-PUAR-pulmovall-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--sheep-and-pigs.-en.pdf