

Florgane 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle and Pigs

Volitatud

- Florfenicol

Product identification

Ravimi nimetus:

Florgane 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle and Pigs
Florgane 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis
siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

•

veis

- piim. no withdrawal period

Do not use in cattle producing milk for human consumption.

- liha ja söödavad koed. 37 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 22 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01BA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Emdoka

Marketing authorisation date:

5/06/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Produlab Pharma B.V.

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Authorisation number:

401497.00.00

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

5/11/2015

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0132/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Tšehhi Taani Prantsusmaa Kreeka Ungari Iirimaa
Itaalia Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia
Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2401497-paren-20130711.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060531>