

# FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Autorisé

- Florfenicol
- Florfenicol

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 30 day por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)
- Viande et abats. 44 day por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 39 day

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 18 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 44 day
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Cenavisa S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/08/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Cenavisa S.L.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

586/01/12DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/04/2022

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0106/001

---

**États membres concernés:**

Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.