

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:

Espagne

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:

7/09/2012

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

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2621 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/09/2012

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

Documents

Etiquetage

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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