

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Autorisé

- Florfenicol

Product identification

Dénomination du médicament:

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Fenflor 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 44 day by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once)
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Voie intramusculaire:**• Bovins**

- Viande et abats. 30 day by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice)
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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

QJ01BA90

Statut juridique de la production:

Disponible uniquement en [German](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Autriche

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

14/10/2009

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Krka d.d. Novo Mesto

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00833

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/06/2015

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0195/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Irlande Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060906>