

FLORKEM 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FLORKEM 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS
FLORKEM 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

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. 37 day
- Lait. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

-

Porc

- Viande et abats. 18 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

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
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:

Ceva Salud Animal S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/07/2009

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2051 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/07/2009

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0197/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Notice

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/600000028246>