

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

Autorisé

- Florfenicol

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Kefloril 300 mg/ml

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

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 intramusculaire:****• Bovins**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 30 day by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice): 30 days

• Porc

- Viande et abats. 18 day

Voie sous-cutanée:**• Bovins**

- Viande et abats. 44 day by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once): 44 days

- Lait. no withdrawal period

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

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

QJ01BA90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Allemagne

Description de l'emballage:

Boîte de 1 flacon de 50 ml

Boîte de 1 flacon de 250 ml

Boîte de 1 flacon de 100 ml

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:

Vetoquinol GmbH

Marketing authorisation date:

31/07/2010

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Vetoquinol

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401350.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0216/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Allemagne Irlande Italie Pays-Bas Portugal
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028511>