

# KEFLORIL 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Florfenicol

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

KEFLORIL 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

---

### **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)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'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

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## 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:**

Vetoquinol S.A.

---

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

20/07/2010

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2204461 7/2010

---

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

16/06/2015

---

**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)

---

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

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage