

FLORTEKXIN 300 MG/ML + 16,5 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Florfenicol
- Flunixin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FLORTEKXIN 300 MG/ML + 16,5 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

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
16.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 46 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

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

QJ01BA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

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:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Karizoo S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/03/2024

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

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9551211 2/2024

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/03/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0427/001

États membres concernés:

Belgique France Allemagne Irlande Italie Pays-Bas Portugal

Generic of:

600000042984

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/05/2024

Télécharger

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.

Fichier combinant tous les documents

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

eu-PUAR-esv0427001-dcp-flortekxin-300-16.5-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-en.pdf