

# FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Engedélyezett

- Florfenicol
- Florfenicol

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

juh

sertés

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

##### szarvasmarha

- Meat and offal. 30 day por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)

- Meat and offal. 44 day por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

- 

##### juh

- Meat and offal. 39 day

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

- 

##### sertés

- Meat and offal. 18 day

### Subcutan alkalmazás:

- 

##### szarvasmarha

- Meat and offal. 44 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01BA90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Cenavisa S.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

6/08/2012

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Cenavisa S.L.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Engedély száma:**

586/01/12DFVPT

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

5/04/2022

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

PT/V/0106/001

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.