

FLORVEX 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Heimilað

- Florfenicol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FLORVEX 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: Vía IV 30 dás/ Vía SC 44 dás

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada a consumo humano

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada a consumo humano

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: Vía IV 30 dás/ Vía SC 44 dás

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada a consumo humano

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01BA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2659 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/10/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

es-puar-florvex-300-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf