

# FLORSELECT VET. 300 mg/ml

## Stungulyf, lausn Nautgripir og svín

Heimilað

- Florfenicol

### Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

FLORSELECT VET. 300 mg/ml Stungulyf, lausn Nautgripir og svín

---

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Marktegund:**

Nautgripir  
Svín

---

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar í vöðva

---

### 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. 30 dagar

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

---

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

QJ01BA90

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Ísland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/05/2011

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

IS/2/11/015/01

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

26/11/2012

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0189/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland  
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía  
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 22/05/2024

[Sækja](#)

Áletranir

Fylgiseðill

Samantekt á eiginleikum lyfs

Íslenska (PDF)

Birt: 12/11/2025

[Sækja](#)