

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

Autorizzato

- Florfenicol
- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno

por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)

- carni e frattaglie. 44 giorno

por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

-

Ovino

- carni e frattaglie. 39 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 18 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 44 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01BA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Cenavisa S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/09/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cenavisa S.L.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2621 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/09/2012

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0106/001

Stati membri interessati:

Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.