

Florfenikel 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Florfenikel 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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. 34 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

-

Suino

- carni e frattaglie. 18 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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/04/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402113.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/02/2017

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0038/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000049571

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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