

# Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Florfenicol

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Fenflor 300 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

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 sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 44 giorno by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once)
- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 30 giorno by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice)
- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**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](#)

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/10/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401342.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/10/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0195/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Irlanda Portogallo Spagna

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2401342-paren-20180417.rtf