

# EFFE 70 300 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini

Autorizzato

- Florfenicol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

EFFE 70 300 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, ovini e suini

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Suino

---

### **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)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 30 giorno

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 39 giorno

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 18 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 44 giorno

Uso non autorizzato in animali che producono latte per il consumo umano

---

**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:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone da 500 ml

Flacone da 250 ml

Flacone da 100 ml

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

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

6/06/2019

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

6/06/2019

---

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