

FLORON 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FLORON 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

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 dosage 20 mg/kg bodyweight, twice

- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 18 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 44 giorno dosage 40 mg/kg bodyweight, once

- 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:

Francia

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:

5/01/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/1005669 1/2014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/12/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0280/001

Stati membri interessati:

Belgio Germania Italia Paesi Bassi Portogallo Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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