

# MYCOFLOR, 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Florfenicol

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

MYCOFLOR, 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

MYCOFLOR 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

### 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

- 

**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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

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

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

S P Veterinaria S.A.

---

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

22/12/2011

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6291365 0/2011

---

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

30/11/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0486/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Francia Germania Grecia Ungheria Italia  
Polonia Portogallo Romania 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

### Package Leaflet and Labelling

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.