

FLORTEKXIN 300/16.5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Florfenicol
- Flunixin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FLORTEKXIN 300/16.5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Flortekxin 300 mg/ml + 16,5 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

16.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 46 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01BA99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/01/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7012518.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2024

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0427/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Germania Irlanda Italia Paesi Bassi Portogallo

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.

eu-PUAR-esv0427001-dcp-flortekxin-300-16.5-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-en.pdf