

# 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

### **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:**

Francia

---

**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:**

1/03/2024

---

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

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

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/9551211 2/2024

---

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

1/03/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0427/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Francia Germania Irlanda Italia Paesi Bassi Portogallo

---

**Generic of:**

600000042984

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

### Foglio illustrativo

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

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

### File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). 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