

# FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Registruotas

- Florfenicol
- Florfenicol

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Kiaulė

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)

- Skerdiena ir subproduktai. 44 d.

por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

- 

#### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 39 d.

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

### **Leisti po oda:**

- 

#### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 44 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01BA90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

---

**Registruotojas:**

Cenavisa S.L.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

6/08/2012

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Cenavisa S.L.

---

**Atsakinga institucija:**

**Registracijos numeris:**

586/01/12DFVPT

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

5/04/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

PT/V/0106/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.