

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

Igaliotas

- Florfenicol
- Florfenicol

Product identification

Vaisto pavadinimas:

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig
CENFLOR 300 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [English](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 30 day

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

- Mėsa ir subproduktai. 44 day

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

-

Avis

- Mėsa ir subproduktai. 39 day

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

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 18 day

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 44 day

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

QJ01BA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

6/08/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Cenavisa S.L.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos pažymėjimo numeris:

586/01/12DFVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/04/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

PT/V/0106/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014797>