

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000096950>

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

Registruotas

- Florfenicol

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Florfeksyl 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Galvijai

Avis

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

IM use: 30 days. SC use: 44 days.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 39 d.

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

•

**Galvijai**

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

•

**Avis**

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

**Leisti po oda:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

IM use: 30 days. SC use: 44 days.

•

### **Galvijai**

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

---

## **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](#)

---

## **Galima įsigyti:**

Poland

---

## **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:**

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

---

**Rinkodaros leidimo data:**

30/12/2022

---

**Serijos išleidimo gamybos vietas:**

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

---

**Atsakinga institucija:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registracijos numeris:**

3226

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

30/12/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

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

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0410/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

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

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

Rumunija

---

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