

KEFLORIL 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisert

- Florfenicol

Product identification

Legemidlets navn:

KEFLORIL 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Kefloril 300 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- **storfe**

- Melk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Slakt. 30 dag by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice): 30 days

- **gris**

- Slakt. 18 dag

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. 44 dag by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once): 44 days

- Melk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01BA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DK

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol Scandinavia AB

Marketing authorisation date:

6/08/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vetoquinol

Ansvarlig myndighet:

Danish Health And Medicines Authority

Godkjenningsnummer:

45756

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

6/08/2010

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0216/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK DE Irland IT NL PT ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028510>