

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

Toegelaten

- Florfenicol
- Florfenicol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 30 day por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)

- Meat and offal. 44 day por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

-

Schaap

- Meat and offal. 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

-

Varken

- Meat and offal. 18 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 44 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cenavisa S.L.

Handelsvergunningsdatum:

6/08/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cenavisa S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

586/01/12DFVPT

Datum toelatingswijziging:

5/04/2022

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0106/001

Betrokken lidstaten:

Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.