

# 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:**

Spanje

---

### **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:**

7/09/2012

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Cenavisa S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

2621 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

7/09/2012

---

**Rapporterende lidstaat:**

Portugal

---

**Procedurenummer:**

PT/V/0106/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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