

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

Toegelaten

- Florfenicol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 37 day
- Milk. no withdrawal period

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

-

Varken

- Meat and offal. 18 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:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Handelsvergunningsdatum:

27/06/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

401171.00.00

Datum toelatingswijziging:

4/10/2014

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0197/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Combined File of all Documents

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