

Kefloril 300 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens.

Geautoriseerd

- Florfenicol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Kefloril 300 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 30 day by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice): 30 days

• Varken

- Meat and offal. 18 day

Subcutaan gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 44 day by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once): 44 days

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

28/10/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Vetoquinol

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 106149

Wijzigingsdatum status toelating:

5/04/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0216/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Duitsland Ierland Italië Nederland Portugal
Spanje Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028513>