

FLORVEX 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Florfenicol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FLORVEX 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Carne: Vía IV 30 días/ Vía SC 44 días

-

sau

- Slakt. 39 dag

-

gris

- Slakt. 18 dag

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada a consumo humano

-

sau

- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada a consumo humano

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Carne: Vía IV 30 días/ Vía SC 44 días

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano, incluyendo animales gestantes cuya leche vaya a ser destinada a consumo humano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01BA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S P Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/10/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2659 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/10/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

es-puar-florvex-300-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf