

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028511>

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

Autorisert

- Florfenicol

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

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**

- Melk. no withdrawal period

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

- Slakt. 30 dag by IM (at 20 mg/kg bodyweight, twice): 30 days

- 

**gris**

- Slakt. 18 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 44 dag by SC (at 40 mg/kg bodyweight, once): 44 days

- Melk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetoquinol GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/07/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

401350.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

29/05/2015

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0216/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK DE Irland IT NL PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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