

# Florgane 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle and Pigs

Autorizado

- Florfenicol

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Florgane 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle and Pigs

Florgane 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period

Do not use in cattle producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 37 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 22 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Disponibilidade:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em [alemão](#)  
Disponível apenas em [alemão](#)  
Disponível apenas em [alemão](#)  
Disponível apenas em [alemão](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Emdoka

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

14/06/2010

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

8-00876

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

14/06/2010

---

### **Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

### **Número de procedimento:**

DE/V/0132/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca França Grécia Hungria  
Irlanda Itália Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2401497-paren-20130711.pdf