

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

Autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nome do medicamento:

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

Kefloril 300 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
300.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Cattle

- Milk. no withdrawal period

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

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

• Pig

- Meat and offal. 18 dia

Via subcutânea:

• Cattle

- Meat and offal. 44 dia 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.

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01BA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol GmbH

Marketing authorisation date:

31/07/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vetoquinol

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401350.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

29/05/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0216/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Alemanha Irlanda Itália Países Baixos Portugal
Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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