

Flortek 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Flortek 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

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](#)

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

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period IM use: 30 days. SC use: 44 days.
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Sheep

- Meat and offal. 39 dia
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption

-

Pig

- Meat and offal. 18 dia

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period IM use: 30 days. SC use: 44 days.

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Sheep

- Meat and offal. 39 dia
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period IM use: 30 days. SC use: 44 days.
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period IM use: 30 days. SC use: 44 days.
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/09/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00873V

Data da alteração do estado de autorização:

11/09/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0409/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Chipre Grécia Hungria Itália Portugal Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

[eu-PUAR-flortek-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--sheep-and-pigs-en.pdf](#)