

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

Autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Floron 300 mg/ml Injektionslösung 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

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. 30 dia dosage 20 mg/kg bodyweight, twice
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 18 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 44 dia dosage 40 mg/kg bodyweight, once
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing 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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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:

TAD Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

20/01/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402120.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

20/01/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0280/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Itália Países Baixos Portugal Espanha

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.