

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig

Godkänd

- Florfenicol
- Florfenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FLORFENICEN 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pig
CENFLOR 300 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt
Får
Svin
Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn por via IM (a 20mg/kg de peso corporal, duas vezes)
- Meat and offal. 44 dygn por via SC (a 40 mg/kg de peso corporal, uma vez)

-

Får

- Meat and offal. 39 dygn

Não administrar a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano, incluindo animais gestantes com intenção de produção de leite para consumo humano

-

Svin

- Meat and offal. 18 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 44 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01BA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Cenavisa S.L.

Godkännandedatum:

6/08/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Cenavisa S.L.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

586/01/12DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/04/2022

Referensmedlemsstat:

Portugal

Procedurnummer:

PT/V/0106/001

Berörda medlemsstater:

Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.