

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

Godkänd

- Florfenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

FLORGANE 300 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Do not use in cattle producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 37 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 22 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01BA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

Emdoka

Godkännandedatum:

8/04/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0351098 8/2010

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2021

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0132/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Danmark Frankrike Grekland Ungern
Irland Italien Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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.

Bipacksedel och märkning

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