

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

Godkänd

- Florfenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FLORKEM 300 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS
Florkem

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, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 37 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

-

Svin

- Meat and offal. 18 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01BA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

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](#)
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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Godkännandedatum:

27/06/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401171.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/10/2014

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0197/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland

Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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