

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 300 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

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:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

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 Salud Animal S.A.

Godkännandedatum:

10/07/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2051 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/07/2009

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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