

# Flordofen 300 mg/ml

Разрешен

## инжекционен разтвор за говеда и прасета

- Florfenicol

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Flordofen 300 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и прасета

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

свиня за уговяване

говеда

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня за угояване**

- Meat and offal. 18 day

- 

**говеда**

- Meat and offal. 30 day

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including during the dry period.

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 44 day

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including during the dry period.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01BA90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma Research B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

4/07/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2903

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/07/2019

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

PT/V/0112/001

---



Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Литовски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словашки](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.