

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014772>

Flordofen 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

- Florfenicol

Registrováno

Identifikace p?ípravku

Název lé?iva:

Flordofen 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Lé?ivá látka:

- Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

- Prase (ve výkrmu)
- Skot

Cesta podání:

- Intramuskulární podání
- Subkutánní podání

Údaje o p?ípravku

Lé?ivá látka a síla:

- Dostupné pouze v [English](#)
300.00
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)

Léková forma:

- Injek?ní roztok

Ochranná lh?ta podle cesty podání:

- Intramuskulární podání
 - Prase (ve výkrmu)
 - Maso
18
day
 - Skot

- Maso
30
day
Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including during the dry period.
- Subkutánní podání
 - Skot
 - Maso
44
day
Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including during the dry period.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

- QJ01BA90

Právní status výdeje:

- Na předpis

Stav registrace:

- Valid

Registrováno v:

- Německo

Popis balení:

- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)
- Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

- Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

- Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

- Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

- 30/10/2013

Výrobní místa s propouštěcí šarží:

- Dopharma B.V.

Příslušný orgán:

- Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

- 401900.00.00

Datum změny stavu registrace:

- 1/03/2019

Referenční členský stát:

- Portugalsko

Číslo procedury:

- PT/V/0112/001

Dotčený členský stát:

- Rakousko
- Belgie
- Bulharsko
- Chorvatsko
- Česko
- Dánsko
- Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Francie
- Německo
- Řecko
- Maďarsko
- Irsko
- Itálie
- Lotyšsko
- Litva
- Nizozemsko
- Polsko
- Rumunsko
- Slovensko
- Španělsko
- Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Informace o přípravku

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

[Další jazyky \(2\)](#)

German (PDF)

Zveřejněno dne: 19/12/2024

[Stažení](#)

English (PDF)

Zveřejněno dne: 28/07/2025

[Stažení](#)