

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

Registrováno

- Florfenicol

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Prase (ve výkrmu)

Skot

---

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta 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:**

Litva

---

**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:**

3/11/2013

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

### **Příslušný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Registrační číslo:**

LT/2/13/2194/001-004

---

### **Datum změny stavu registrace:**

3/12/2018

---

### **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 Španelsko

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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