

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

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

- **Schwein, zur Fleischproduktion**
- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- **Rind**
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

subkutane Anwendung:

- **Rind**
- Fleisch und Innereien. 44 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

12/11/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

51851

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/11/2013

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0112/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland

Litauen Niederlande Polen Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.