

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

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Cerdos de engorde

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Cerdos de engorde**

- Meat and offal. 18 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 30 Día

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 44 Día

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

12/11/2013

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

### **Número de autorización:**

51851

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/11/2013

---

### **Estado miembro de referencia:**

Portugal

---

### **Número de procedimiento:**

PT/V/0112/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria [Bélgica](#) [Bulgaria](#) [Croacia](#) [República Checa](#) [Dinamarca](#) [Estonia](#) [Francia](#)

Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos  
Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.