

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:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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:

Irlanda

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:

28/03/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10791/006/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/03/2014

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

Documentos

Combined File of all Documents

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