

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

Volitatud

- Florfenicol

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

siga (nuumsiga)

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

sig (nuumsig)

- liha ja söödavad koed. 18 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 30 day

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

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 44 day

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01BA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dopharma Research B.V.

Müügiloa kuupäev:

1/10/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Müügiloa number:

721/01/13DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/12/2023

Viiteliikmesriik:

Portugal

Müügiloomenetluse number:

PT/V/0112/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Poola

Rumeenia Slovakkia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.