

FLORDOFEN, 300 mg/ml süstelahus veistele ja sigadele

Volitatud

- Florfenicol

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

FLORDOFEN, 300 mg/ml süstelahus veistele ja sigadele

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:

Süstelahus

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01BA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Mügiloa staatus:

Valid

Mügiluba riikides:

Eesti

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:

14/11/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1797

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/11/2013

Viiteliikmesriik:

Portugal

Müügiloamenetluse 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

Ravimi omaduste kokkuvõte

Combined File of all Documents

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