

# 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:**

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:**

Austria

---

**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:**

24/10/2019

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Dopharma B.V.

---

### **Vastutav asutus:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Müügiloa number:**

839180

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

24/10/2019

---

### **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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Pakendi infoleht

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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

Combined File of all Documents

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