

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:

Horvaatia

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:

30/07/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Dopharma B.V.

Vastutav asutus:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Müügiloa number:

UP/I-322-05/19-01/463

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/12/2023

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

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.