

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

Myönnetty

- Florfenicol

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

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

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Sika (lihasika)

Nauta

---

**Antoreitti:**

Lihakseen

Ihon alle

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, liuos

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Lihakseen:**

- 

**Sika (lihasika)**

- Meat and offal. 18 day

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 30 day

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

**Ihon alle:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 44 day

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

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01BA90

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

### **Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

### **Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Myyntiluvan haltija:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Myyntiluvan myöntämispäivä:**

4/07/2019

---

### **Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Dopharma B.V.

---

### **Vastaava viranomainen:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Myyntilupanumero:**

0022-2903

---

### **Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

4/07/2019

---

### **Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Prosessinumero:**

PT/V/0112/001

---

### **Asianomaiset jäsenvaltiot:**



Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.