

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

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 18 day

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day

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

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 44 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/11/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/13/2194/001-004

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/12/2018

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0112/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne
Roumanie Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.