

# 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:**

Pologne

---

**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:**

26/02/2015

---

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

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2388

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/02/2015

---

**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](http://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.

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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