

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

Felhatalmazott

- Florfenicol

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

hízósertés
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:**

- **hízósértés**

- Meat and offal. 18 day

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 30 day

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

Subcutan alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 44 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01BA90

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

28/03/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma B.V.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10791/006/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/03/2014

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

PT/V/0112/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014775>