

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

Heimilað

- Florfenicol

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Svín (til fitunar)

Nautgripir

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín (til fitunar)**

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

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

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 44 dagar

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

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01BA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Pólland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dopharma Research B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

26/02/2015

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2388

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

26/02/2015

---

**Umsjónarland (RMS):**

Portúgal

---

**Ferilsnúmer:**

PT/V/0112/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Rúmenía Slóvakía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.