

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

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Flordofen 300 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 18 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 44 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01BA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/10/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401900.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2019

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0112/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi
Polonia Romania Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.