

FLORDOFEN 300 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Registruotas

- Florfenicol

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FLORDOFEN 300 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Penima kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Penima kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

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

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 44 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01BA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dopharma Research B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/11/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/13/2194/001-004

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/12/2018

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

PT/V/0112/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Lietuvių (PDF)

Paskelbta: 10/11/2025

[Parsisiųsti](#)