

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

Autorisert

- Florfenicol

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

slaktegris

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**slaktegris**

- Slakt. 18 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 30 dag

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

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 44 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma Research B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/10/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

721/01/13DFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/12/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

PT

---

**Prosedyrenummer:**

PT/V/0112/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL RO SI  
ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.