

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

Autorizado

- Florfenicol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 18 dia

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 30 dia

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

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 44 dia

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

28/03/2014

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número da autorização:**

VPA10791/006/001

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

28/03/2014

---

### **Estado-Membro de referência:**

Portugal

---

### **Número de procedimento:**

PT/V/0112/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia França  
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos  
Polónia Roménia Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.