

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014752>

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

Autorizat

- Florfenicol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc (pentru îngrășat)

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc (pentru îngrășat)**

- Carne și organe. 18 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

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

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 44 zi

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

14/11/2013

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

### **Numărul autorizației:**

1797

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

14/11/2013

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

PT/V/0112/001

---

### **State membre interesate:**



Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.