

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

Godkänd

- Florfenicol

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Svin (slaktsvin)**

- Meat and offal. 18 dygn

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 30 dygn

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

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 44 dygn

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01BA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Dopharma Research B.V.

---

**Godkännandedatum:**

1/10/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

721/01/13DFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/12/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Portugal

---

**Procedurnummer:**

PT/V/0112/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Frankrike  
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna  
Polen Rumänien Slovakien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.