

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:

Irland

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:

28/03/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10791/006/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/03/2014

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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