

Introflor Vet 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Introflor Vet 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Introflor Vet 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 39 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 44 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption, including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

5/12/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22812/005/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/12/2025

Referenzmitgliedstaat:

Estland

Verfahrensnummer:

EE/V/0109/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island
Irland Italien Lettland Litauen Malta Niederlande Norwegen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet