

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

Volitatud

- Florfenicol

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Introflor Vet 300 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 30 day
- piim. no withdrawal period

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

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 39 day
- piim. no withdrawal period

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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 18 day

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 44 day
- piim. no withdrawal period

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01BA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) English

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) English

Müügiloa hoidja:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Müügiloa kuupäev:

3/12/2025

Partii vabastamise tootmiskohad:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Müügiloa number:

REG NL 135437

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/11/2025

Viiteliikmesriik:

Eesti

Müügiloamenetluse number:

EE/V/0109/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Malta Holland Norra Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.