

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

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Introflor Vet 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
Introflor Vet, 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulēms

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Mouton
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Viande et abats. 39 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 18 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 44 day
- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/25/2917/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2025

État membre de référence:

Estonie

Numéro de procédure:

EE/V/0109/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Malte Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.