

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

Toegelaten

- Florfenicol

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Introflor Vet. 300 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Varken

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 30 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 39 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 18 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 44 day
- Milk. 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 chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01BA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Denemarken

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Handelsvergunningsdatum:**

28/11/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

74155

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/11/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Estland

---

**Procedurenummer:**

EE/V/0109/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Malta Nederland Noorwegen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)