

Introflor-300, 300 mg/ml süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Geautoriseerd

- Florfenicol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Introflor-300, 300 mg/ml süstelahus veistele, lammastele ja sigadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 30 day i.m manustamisel (20 mg/kg, kaks süstet) 30 päeva
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lakteerivatel loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks, sealhulgas tiinetel loomadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

• Schaap

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

Ei ole lubatud kasutamiseks lakteerivatel loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks, sealhulgas tiinetel loomadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

• Varken

- Meat and offal. 18 day

Subcutaan gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 44 day s.c manustamisel (40 mg/kg, üks süste) 44 päeva
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lakteerivatel loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks, sealhulgas tiinetel loomadel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Estland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

1/04/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

2155

Wijzigingsdatum status toelating:

1/04/2019

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046236>