

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

Autorisert

- Florfenicol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Introflor Vet 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs
Introflor Vet 300 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 30 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

sau

- Slakt. 39 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 18 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 44 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01BA90

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
LV

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:
13/11/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:
Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:
Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:
V/MRP/25/0069

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/2025

Referanse medlemsstat:

EE

Prosedyrenummer:

EE/V/0109/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT MT
NL NO PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.