

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

Autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 dia
- 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.

-

Sheep

- Meat and offal. 39 dia
- 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.

-

Pig

- Meat and offal. 18 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 44 dia

- 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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data de autorização de introdução no mercado:

1/04/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

Número da autorização:

2155

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2019

Estado-Membro de referência:

Estónia

Número de procedimento:

EE/V/0109/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Malta Países Baixos Noruega Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.