

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

Godkänd

- Florfenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn
- 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.

-

Får

- Meat and offal. 39 dygn
- 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.

-

Svin

- Meat and offal. 18 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 44 dygn
- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01BA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Godkännandedatum:

5/12/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA22812/005/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/12/2025

Referensmedlemsstat:

Estland

Procedurnummer:

EE/V/0109/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Malta Nederländerna Norge Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet