

Interflox-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Interflox-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Interflox-100, 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, овце, кози и свине

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 5 day
- Mléko. 3 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 12 day
- Mléko. 4 day

-

Ovce

- Maso. 4 day
- Mléko. 3 day

-

Koza

- Maso. 6 day
- Mléko. 4 day

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01MA90

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Bulharsko

Popis balení:
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Datum registrace:
16/09/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Příslušný orgán:
Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2887

Datum změny stavu registrace:

16/09/2019

Referenční členský stát:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Číslo procedury:

EE/V/0103/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Francie Řecko Maďarsko Itálie
Lotyšsko Malta Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.