

Interflox Oral, 100 mg/ml lahus joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Interflox Oral, 100 mg/ml lahus joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Høns

- Meat and offal. 7 dag

Ei ole lubatud kasutamiseks lindudel, kelle mune tarvitatakse inimtoiduks. Mitte kasutada munakanade asenduslindudel 14 päeva jooksul enne munema hakkamist.

-

Kalkun

- Meat and offal. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dato for markedsføringstilladelse:

15/12/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1684

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/12/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.