

LV Interflox Oral 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

LV Interflox Oral 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:****• Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 7 day

Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas. Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

• Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 13 day

Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas. Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Verfügbar nur in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

21/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/11/0066

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005239>