

Interflox 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Interflox-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs
Interflox 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf
Ziege
Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. 3 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 4 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 4 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 ml in Braunglasflasche (Typ I) mit Bromobutyl-Stopfen und Aluminium-Bördelkappe in einer Faltschachtel

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

27/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

838831

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/03/2019

Referenzmitgliedstaat:

Estland

Verfahrensnummer:

EE/V/0103/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Frankreich
Griechenland Ungarn Italien Lettland Malta Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien Spanien

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung