

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Interflox-100, 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

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 Veterinärkode (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:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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:

2/07/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/017/MR/19-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/05/2022

Referenzmitgliedstaat:

Estland

Verfahrensnummer:

EE/V/0103/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet