

INTERFLOX-100, 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulēms

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

INTERFLOX-100, 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulēms

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

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

subkutane Anwendung:

• **Rind**

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

• **Schaf**

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

• **Ziege**

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

intramuskuläre Anwendung:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day
-

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

QJ01MA90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

13/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/18/2472/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2018

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099662>