

Interflox Oral RO, 100 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci și iepuri

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Interflox Oral RO, 100 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci și iepuri

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Henne

Truthenne

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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 Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Henne**

- Fleisch und Innereien. 7 day

Nu este autorizat pentru utilizare la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează la puicuțe de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

• **Truthenne**

- Fleisch und Innereien. 13 day

Nu este autorizat pentru utilizare la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează la puicuțe de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

• **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 3 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:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

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:

Vet Diagnostic S.R.L.

Marketing authorisation date:

12/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.
Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

230125

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/07/2023

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991063>