

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

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Interflox-100, 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• **Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 3 Día

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 Día

• **Ovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 3 Día

• **Caprino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 4 Día

Vía intramuscular:

• **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

6/06/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

70903-07/06/2019-K-0238801

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/04/2022

Estado miembro de referencia:

Estonia

Número de procedimiento:

EE/V/0103/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Francia Grecia Hungría
Italia Letonia Malta Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027428>