

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

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### 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 químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/03/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

**Número de autorización:**

FR/V/8719997 0/2019

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/03/2019

---

**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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.