

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

Volitatud

- Enrofloxacin

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

kits

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 5 day
- piim. 3 day

Subkutaanne:

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 12 day
- piim. 4 day

• **lammas**

- liha ja söödavad koed. 4 day
- piim. 3 day

• **kits**

- liha ja söödavad koed. 6 day
- piim. 4 day

Intramuskulaarne:

• **sig**

- liha ja söödavad koed. 13 day
-

**Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kohane kood:**

QJ01MA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

13/05/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

96/030/19-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

13/05/2019

Viiteliikmesriik:

Eesti

Müügiloamenetluse number:

EE/V/0103/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Prantsusmaa Kreeka Ungari
Itaalia Läti Malta Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027412>