

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

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Interflox-100, 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ovce, kozy a ošípané

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 3 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 4 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 4 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 13 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/07/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/017/MR/19-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/05/2022

---

**État membre de référence:**

Estonie

---

**Numéro de procédure:**

EE/V/0103/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie Italie  
Lettonie Malte Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)