

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

Heimilað

- Enrofloxacin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 5 dagar
- Mjólk. 3 dagar

### Til notkunar undir húð:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 4 dagar

- 

#### Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 3 dagar

- 

#### Geit

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 4 dagar

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01MA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Slóvenía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

27/03/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

MR/V/0661/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/03/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Eistland

---

**Ferilsnúmer:**

EE/V/0103/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Frakkland Grikkland  
Ungverjaland Ítalía Lettland Malta Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía Spánn

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.