File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000005239

LV Interflox Oral 100 mg/ml šķīdums lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un tītariem

Autorizzato

Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LV Interflox Oral 100 mg/ml šķīdums lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un tītariem

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Tempo di attesa per via di somministrazione: Somministrazione in acqua da bere:

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas. Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

•

tacchino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas. Nav reģistrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēku uzturā.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet): QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Latvian

Disponibile solo in <u>Latvian</u>

Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/10/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/11/0066

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/10/2011

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.