

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Caprino

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 3 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 4 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 3 giorno

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 4 giorno

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

---

**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:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

26/03/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/8719997 0/2019

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/03/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Estonia

---

**Numero di procedura:**

EE/V/0103/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria  
Italia Lettonia Malta Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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