

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

Sotsanza 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:

Bulgaria

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:

16/09/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2887

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/09/2019

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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