

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Interflox-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs
Interflox-100, 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες, χοίρους

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

10/04/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00735V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2019

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027413>