

# 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

Interflox-100, 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok, kecskék és sertések részére A.U.V.

---

### **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:**

Ungheria

---

**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:**

2/04/2019

---

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

4054/X/19 NÉBIH ÁTI

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

2/04/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)