

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

Atļautas

- Enrofloxacin

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

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

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

### **Mērksugas:**

Vista (broileris)

Tītars

### **Lietošanas veids:**

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

### **Farmaceitiskā forma:**

Šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

**Lietošanai ar dzeramo ūdeni:**

- 

**Vista (broileris)**

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

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

- 

**Tītars**

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

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

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01MA90

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Balta, augsta blīvuma polietilēna pudelīte ar neto tilpumu 100 ml ar melnu, uzskrūvējamu, zema blīvuma polietilēna vāciņu.

Balta, augsta blīvuma polietilēna pudelīte ar neto tilpumu 500 ml, ar melnu, uzskrūvējamu, zema blīvuma polietilēna vāciņu.

Balta, augsta blīvuma polietilēna pudelīte ar neto tilpumu 1000 ml, ar melnu, uzskrūvējamu, zema blīvuma polietilēna vāciņu.

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

21/10/2011

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Atbildīgā iestāde:**

Food And Veterinary Service

---

**Atļaujas numurs:**

V/NRP/11/0066

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

23/10/2011

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

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

## Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails