

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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 και χοίρους

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

-

Geit

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 4 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Handelsvergunningsdatum:

6/06/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

98009/20-08-2025/K-0238801

Datum toelatingswijziging:

19/08/2025

Rapporterende lidstaat:

Estland

Procedurenummer:

EE/V/0103/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Frankrijk Griekenland Hongarije
Italië Letland Malta Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.