

# 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

---

### **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

---

## **Wachtijd 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:**

Bulgarije

---

**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:**

16/09/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-2887

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/09/2019

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

## Etikettering

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