

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

Geautoriseerd

- Enrofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

4/07/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

2886

Wijzigingsdatum status toelating:

4/07/2019

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027419>