

Interflox Oral RO, 100 mg/ml solução para utilização em água de beber para galinhas, frangos e porcos

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

Interflox Oral RO, 100 mg/ml solução para utilização em água de beber para galinhas, frangos e porcos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 7 dia

Nu este autorizat pentru utilizare la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează la puicuțe de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

- **Turkey (hen)**

- Meat and offal. 13 dia

Nu este autorizat pentru utilizare la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează la puicuțe de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

- **Rabbit**

- Meat and offal. 3 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorisado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet Diagnostic S.R.L.

Marketing authorisation date:

12/07/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

230125

Data de alteração do estado de autorização:

12/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991063>