

# INTERFLOX-100, 100 mg/ml injecținis tirpalas galvijams, avims, oškoms ir kiaulėms

Autorizat

- Enrofloxacin

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

INTERFLOX-100, 100 mg/ml injecținis tirpalas galvijams, avims, oškoms ir kiaulėms

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Bovine  
Oaie  
Capră  
Porc

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă  
Administrare subcutanată  
Administrare intramusculară

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intravenoasă:**

• **Bovine**

- Carne și organe. 5 zi

- Milk. 3 zi

**Administrare subcutanată:**

• **Bovine**

- Carne și organe. 12 zi

- Milk. 4 zi

• **Oaie**

- Carne și organe. 4 zi

- Milk. 3 zi

• **Capră**

- Carne și organe. 6 zi

- Milk. 4 zi

**Administrare intramusculară:**

• **Porc**

- Carne și organe. 13 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Marketing authorisation date:**

13/05/2018

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/18/2472/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/05/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099662>