

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

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Interflox-100, 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, ovce, koze in prašiče

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

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

Subkutan användning:

-

Nöt

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

-

Får

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

-

Get

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Godkännandedatum:

27/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0661/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/03/2019

Referensmedlemsstat:

Estland

Procedurnummer:

EE/V/0103/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Frankrike Grekland Ungern
Italien Lettland Malta Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.