

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

Auktoriserad

- Enrofloxacin

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Interflox-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, goats and pigs  
Interflox-100, 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, овце, кози и свине

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

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

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**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

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

16/09/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkännandennummer:**

0022-2887

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

16/09/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Estland

---

**Förfarandennummer:**

EE/V/0103/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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

Spanien

---

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

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027427>