

Florocol, 500mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Разрешен

- Florfenicol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Florocol, 500mg/g, Premix for medicated feeding stuff

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

дъгова пъстърва

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Прилагане във водна среда

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

-

дъгова пъстърва

- Meat and offal. 135 degree day

Прилагане във водна среда:

-

дъгова пъстърва

- Meat and offal. 135 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01BA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

12/03/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Ges.m.b.H.

MSD Animal Health UK Limited

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

53395

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/03/2015

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

CZ/V/0126/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.