

Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

Neregistrováno

- Florfenicol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine
Nuflor 40 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Premix pro medikaci krmiva

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01BA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Maďarsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

26/03/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Příslušný orgán:

European Medicines Agency

Registrační číslo:

2173/X/07 MgSzH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

28/09/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0594/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

ie-puar-mr-iev0594001-nuflor-40-mgg-premix-for-medicated-feeding-stuff-f-en.pdf