

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

Neoprávněný

- Florfenicol

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Nuflor 40 mg/g gemedicineerd voormengsel voor varkens

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Premix pro medikaci krmiva

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Prase**

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01BA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Revoked

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

28/09/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Odpovědný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 10473

Datum změny stavu registrace:

25/08/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0594/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047268>