

NUFLOR Swine 300 mg/ml Solution for injection

Autorizovaný

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Product identification

Název léčivého přípravku:

NUFLOR Swine 300 mg/ml Solution for injection

Léčivá látka:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:**

- **Prase**

- Maso. 18 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01BA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lucembursko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

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 International B.V.

Marketing authorisation date:

15/01/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Trirx Segre

Odpovědný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V 817/00/12/0680

Datum změny stavu registrace:

15/01/2001

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0593/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Řecko Itálie Lucembursko Nizozemsko Portugalsko
Španelsko

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

Documents

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/600000049632>