

NAC FLOX 10 100MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Εγκεκριμένο

- Marbofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NAC FLOX 10 100MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοιρομητέρες

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 36 Ώρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 36 Ώρα

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 36 Ώρα

•

Χοιρομητέρες

- Meat and offal. 4 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA93

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί που περιέχει σκουρόχρωμο γυάλινο φιαλίδιο τύπου II, 500ml κλεισμένο με ελαστικό πώμα από χλωροβουτύλιο τύπου I.

Χάρτινο κουτί που περιέχει σκουρόχρωμο γυάλινο φιαλίδιο τύπου II, 250ml κλεισμένο με ελαστικό πώμα από χλωροβουτύλιο τύπου I.

Χάρτινο κουτί που περιέχει σκουρόχρωμο γυάλινο φιαλίδιο τύπου II, 100ml κλεισμένο με ελαστικό πώμα από χλωροβουτύλιο τύπου I.

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/04/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00445V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/06/2019

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.