

# Fluconix-340, 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Autorisé

- Nitroxinil

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Fluconix-340, 340 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

34.00 percentage protection / 1.00 Flacon

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 60 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора, включително през сухостойния период. Не се разрешава за употреба през последното тримесечие от бременността при юници, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 49 day

Да не се използва по-малко от 1 година преди първото агнене при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора, включително през сухостойния период.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AG08

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/04/2010

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2533

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/04/2010

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.