

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

Odobreno

- Nitroxinil

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

34.00 percentage protection / 1.00 Bočica

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

•

Cattle

- Meat and offal. 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.

•

Sheep

- Meat and offal. 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.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AG08

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [bugarski](#)
Dostupan samo u [bugarski](#)
Dostupan samo u [bugarski](#)
Dostupan samo u [bugarski](#)
Dostupan samo u [bugarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/04/2010

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-2533

Datum promjene statusa odobrenja:

18/04/2010

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.