

NAC FLOX 10 100 mg/ml solution for injection for cattle and sows

Ovlašten

- Marbofloxacin

Product identification

Naziv VMP-a:

NAC FLOX 10 100MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους
NAC FLOX 10 100 mg/ml solution for injection for cattle and sows

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

• **Cattle**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 sat

Intramuskularno:

• **Cattle**

- Milk. 36 sat

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 sat

• **Pig (sow)**

- Meat and offal. 4 day

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01MA93

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Cyprus

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/04/2014

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Fatro S.p.A.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Broj autorizacije:

CY00445V

Datum promjene statusa odobrenja:

17/06/2019

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091637>