

NUFLOR 300 mg/ml

Ikke autorisert

- Florfenicol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NUFLOR 300 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe
sau

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

storfe

- Slakt. 30 dag

- Melk. 30 dag

-

sau

- Slakt. 37 dag

- Melk. 37 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 44 dag

- Melk. 44 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01BA90

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/06/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160160

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.