

Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

Ikke
autorisert

- Florfenicol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

Nuflor 40 mg/g gyógypremiox sertéseknék A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

40.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premix til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

gris

- Slakt. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01BA90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/03/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

2173/X/07 MgSzH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/09/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0594/001

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.

ie-puar-mr-iev0594001-nuflor-40-mgg-premix-for-medicated-feeding-stuff-f-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047266>