

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 premix na medikovanie krmiva pre ošípané

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
40.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks 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:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/05/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

98/024/MR/07-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/01/2025

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0594/001

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

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