

FLUMEQUINE 50%/NEOCELL KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Flumequine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FLUMEQUINE 50%/NEOCELL KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

høne

- Slakt. 3 dag

να μη χορηγείται σε αυγοπαραγωγές όρνιθες τα αυγά των οποίων προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MB07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Neocell Ltd.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/04/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

64933/29-05-2019/K-0208701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/05/2019

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