

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

Niedopuszczony do obrotu

- Florfenicol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01BA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/08/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Eurovet Animal Health B.V.

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10996/238/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/07/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

PT/V/0151/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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