

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

Ni
pooblaščno

- Florfenicol

Product identification

Ime zdravila:

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

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutvska oblika:

Predmeřanica za zdravilno krmno meřanico

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01BA90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/03/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Pristojni organ:

European Medicines Agency

Številka dovoljenja :

2173/X/07 MgSzH ÁTI

Datum spremembe statusa dovoljenja:

28/09/2023

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0594/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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

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