

# Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Разрешен

- Florfenicol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
Nuflor Minidose 450 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

### Начин на приложение:

Подкожно приложение  
Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 64 day

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 37 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01BA90

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

18/12/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

104002

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/12/2008

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0122/001

---

**Засегната държава членка:**



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060526>