

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizovaný

- Florfenicol

Product identification

Název léčivého přípravku:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:**• Skot**

- Mléko. no withdrawal period

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

- Maso. 64 day

Intramuskulární podání:**• Skot**

- Mléko. no withdrawal period

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

- Maso. 37 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01BA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lucembursko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

18/08/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Odpovědný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V 817/08/11/0969

Datum změny stavu registrace:

18/08/2008

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0122/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko Irsko
Itálie Lucembursko Nizozemsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060514>