

Nuflor Minidose, 450mg/ml, Injekční roztok

Neregistrováno

- Florfenicol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose, 450mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 64 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 37 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01BA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

9/10/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Registrační číslo:

96/053/08-C

Datum změny stavu registrace:

30/08/2023

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0122/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu