

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

Ikke  
autoriseret

- Florfenicol

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
Nuflor Minidose 450 mg/ml инъекционен разтвор за говеда

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse  
Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 64 dag
- Milk. no withdrawal period

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

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 37 dag
- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01BA90

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

14/08/2008

---

### **Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-2126-11.11.2013

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/09/2023

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0122/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060521>