

# 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 ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

### 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**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 dag

---

**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](#) [Greek](#) [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:**

7/12/2008

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

CY00163V

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/03/2021

---

**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

### Produktresumé

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

### Combined File of all Documents

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/600000060520>