

NUFLOR 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NUFLOR 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

NUFLOR 300 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και πρόβατα

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 39 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 44 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas M.A.E.

Zulassungsdatum:

24/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Trirx Segre

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

48158/25-05-2017 / K-0096501

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0269/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Frankreich Griechenland Italien Luxemburg Niederlande
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.