

# Nuflor Minidose 450 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Florfenicol

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml Injektionslösung für Rinder

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 64 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 37 Tag

---

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

QJ01BA90

**Abgaberegulung:**

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

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Deutschland

**Verfügbar in:**

Deutschland

**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 lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

5/07/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401486.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/12/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0122/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland  
Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Luxemburg Niederlande

Portugal Rumaenien Slowenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/07/2025

[Herunterladen](#)

2401486-paren-20131009.rtf