

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Zugelassen

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

17/09/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7051353 4/2008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/09/2013

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2401486-paren-20131009.rtf