

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nicht
autorisiert

- Florfenicol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
Nuflor Minidose 450 mg/ml injekció szarvasmarha részére

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 64 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 37 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

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

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/10/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2452/X/08 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0122/001

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060540>