

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nicht
autorisiert

- 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

- 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 [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Ungarn

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:

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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