

# 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

Nuflor Minidose, 450mg/ml, Injekční roztok

### 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:

**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

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**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:**

9/10/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

96/053/08-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/08/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0122/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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