

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

No
autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
450.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 64 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Vía intramuscular:**• Bovino**

- Meat and offal. 37 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01BA90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Authorised in:

Hungría

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/10/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

2452/X/08 MgSzH ÁTI

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/09/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0122/001

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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