

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Volitatud

- Florfenicol

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Subkutaanne:**

-

veis

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 64 day

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 37 day

Veterinaarravimite anatomsilise-terapeutilise-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01BA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Saadaval:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

17/09/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International GmbH
Trirx Segre
Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/7051353 4/2008

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/09/2013

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0122/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Soome Prantsusmaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Luksemburg Holland Portugal Rumeenia Sloveenia Hispaania

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2401486-paren-20131009.rtf