

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Volitatud

- Florfenicol

Product identification

Ravimi nimetus:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
Nuflor Minidose 450 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne
Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**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 anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01BA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

18/12/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Authorisation number:

104002

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/12/2008

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

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060526>