

# 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](http://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>