

# Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Myönnetty

- Florfenicol

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
Nuflor minidose 450 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

---

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

---

### Antoreitti:

Ihon alle  
Lihakseen

---

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Ihon alle:**

- 

**Nauta**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 day

**Lihakseen:**

- 

**Nauta**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01BA90

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

25/07/2008

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Vastaava viranomainen:**

Medicines Evaluation Board

---

**Myyntilupanumero:**

REG NL 100762

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

8/02/2022

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0122/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**



Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060515>