

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

Autorisé

- Florfenicol

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 64 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 37 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/07/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401486.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/12/2013

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0122/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Finlande France Grèce

Hongrie Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Portugal Roumanie Slovénie

Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2401486-paren-20131009.rtf