

Nuflor Minidose 450 mg/ml Solution injectable

Non
autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml Oplossing voor injectie

Nuflor Minidose 450 mg/ml Solution injectable

Nuflor Minidose 450 mg/ml Injektionslösung

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:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

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 International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/08/2008

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

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V321964

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/02/2024

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0122/001

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/04/2023

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/04/2023

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/04/2023

[Télécharger](#)