

NUFLOR 450 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
NUFLOR 450 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

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:

France

Disponible en:

France

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:

17/09/2008

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

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7051353 4/2008

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2013

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

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