

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

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:

Irlande

Disponible en:

Irlande

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 (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/09/2008

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

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/207/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/09/2008

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

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