

# Nuflor Minidose 450 mg/ml injekció szarvasmarha részére

Nem  
engedélyezett

- Florfenicol

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
Nuflor Minidose 450 mg/ml injekció szarvasmarha részére

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

---

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### **Subcutan alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 64 day
- Milk. no withdrawal period

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

### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 37 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

## **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01BA90

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## **Engedélyezési státusz:**

Surrendered

## **Engedélyezett:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

10/10/2008

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

---

### **Felelős hatóság:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Engedély száma:**

2452/X/08 MgSzH ÁTI

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/09/2023

---

### **Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Eljárás száma:**

DE/V/0122/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060540>