

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

Viðurkennt

- Florfenicol

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor minidose 450 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Nautgripir

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar undir húð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 64 dagar

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 37 dagar

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01BA90

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Holland

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

25/07/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 100762

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

8/02/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0122/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland  
Ungverjaland Írland Ítalía Lúxemborg Holland Portúgal Rúmenía Slóvenía  
Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060515>