

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 stjórnslu:

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

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>