

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Ekki
heimilað

- Florfenicol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
Nuflor vet Minidose 450 mg/ml injektioneste, liuos

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

- Kjöt og innmatur. 64 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 37 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

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

QJ01BA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Finnland

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 International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/04/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH
Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

23888

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/02/2023

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0122/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060537>