

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

450.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 64 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 37 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01BA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/07/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401486.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/12/2013

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0122/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Romania
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401486-paren-20131009.rtf