

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizzato

- Florfenicol

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor minidose 450 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

450.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

25/07/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 100762

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

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