

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Non
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

Nuflor Minidose 450 mg/ml Solution injectable

Nuflor Minidose 450 mg/ml Injektionslösung

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:

Rinunciato

Authorised in:

Belgio

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 International B.V.

Marketing authorisation date:

18/08/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V321964

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/02/2024

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0122/001

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060522>