# 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 <u>English</u> 450.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

#### Forma farmaceutica:

# 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 <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **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