

# 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 450 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

### 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:**

Francia

---

**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:**

17/09/2008

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7051353 4/2008

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/09/2013

---

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060539>