

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Non
autorizzato

- Florfenicol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose, 450mg/ml, Injekční roztok

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

- carni e frattaglie. 64 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 37 giorno
- latte. no withdrawal period

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

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

QJ01BA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

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 International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numero di autorizzazione:

96/053/08-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/08/2023

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

Documenti

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.