

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Neautorizuotas

- Florfenicol

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
Nuflor vet Minidose 450 mg/ml injekcioneste, liuos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti po oda
Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
450.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti po oda:**

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 64 day
- Pienas. no withdrawal period

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

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 37 day
- Pienas. no withdrawal period

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01BA90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/04/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Atsakinga institucija:

Finnish Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

23888

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/02/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0122/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060537>