

# Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Neregistruotas

- Florfenicol

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

450.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 64 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

**Leisti į raumenis:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 37 d.
- 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:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

**Registracijos statusas:**

Surrendered

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

10/10/2008

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

---

**Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registracijos numeris:**

2452/X/08 MgSzH ÁTI

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

28/09/2023

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

DE/V/0122/001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.