

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

Nav  
atļautas

- Florfenicol

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
Nuflor Minidose, 450mg/ml, Injekční roztok

---

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

---

### **Mērķsugas:**

Liellops

---

### **Lietošanas veids:**

subkutānai lietošanai  
intramuskulārai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)  
450.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

### **Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
subkutānai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 64 diena
- Piens. no withdrawal period

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

**intramuskulārai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 37 diena
- Piens. no withdrawal period

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

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01BA90

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Čehija

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Intervet International B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

9/10/2008

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

---

**Atbildīgā iestāde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Atļaujas numurs:**

96/053/08-C

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

30/08/2023

---

**Atsauces dalībvalsts:**

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

---

**Procedūras numurs:**

DE/V/0122/001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

### Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

### Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060527>