

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

Toegelaten

- Florfenicol

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)****:**QJ01BA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Duitsland

---

**Beschikbaar in:**Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

5/07/2011

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

401486.00.00

---

### **Datum toelatingswijziging:**

12/12/2013

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0122/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië Luxemburg Nederland Portugal Roemenië Slovenië

Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2401486-paren-20131009.rtf