

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

Geautoriseerd

- Florfenicol

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
NUFLOR 450 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik  
Intramusculair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Frankrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/09/2008

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/7051353 4/2008

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

17/09/2013

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060539>