

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

Ikke  
autorisert

- Florfenicol

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

450.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

## **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

### **Subkutan bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 64 dag
- Melk. no withdrawal period

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

### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 37 dag
- Melk. no withdrawal period

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

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA90

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracalt

---

## **Autorisert i:**

HU

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

10/10/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH  
Trirx Segre

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2452/X/08 MgSzH ÁTI

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/09/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0122/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.