

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Dopuszczony

- Florfenicol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie podskórne:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 day

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01BA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Ireland

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/09/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10996/207/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/09/2008

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

DE/V/0122/001

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

2401486-paren-20131009.rtf