

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

Autorizado

- Florfenicol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml Injektionslösung für Rinder

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

450.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 dia

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

5/07/2011

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

401486.00.00

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

12/12/2013

---

### **Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

### **Número de procedimento:**

DE/V/0122/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia

Hungria Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal Roménia  
Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2401486-paren-20131009.rtf