

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Não
autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
NUFLOR MINIDOSE 450MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea
Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
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:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet Hellas A.E.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

16/09/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

61387/17-09-2015/K-0096505

Data de alteração do estado de autorização:

20/05/2024

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0122/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060538>