

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Não
autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

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

- Meat and offal. 64 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 37 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Hungria

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 International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

10/10/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

2452/X/08 MgSzH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

28/09/2023

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

Summary of Product Characteristics

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