

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Neautorizat

- Florfenicol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată
Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
450.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 64 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 37 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01BA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Hellas A.E.

Data autorizației de comercializare:

16/09/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

61387/17-09-2015/K-0096505

Data modificării statusului autorizației:

20/05/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0122/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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