

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizat

- Florfenicol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

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:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

12/09/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10996/207/001

Data modificării statusului autorizației:

12/09/2008

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0122/001

State membre interesate:

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

Documente

Combined File of all Documents

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

2401486-paren-20131009.rtf