

Nuflor Minidose 450 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Oprávnený

- Florfenicol

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Subkutánne použitie:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 day

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01BA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

3/10/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 06376/3048

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/04/2024

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0122/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Grécko

Maďarsko Írsko Taliansko Luxembursko Holandsko Portugalsko Rumunsko

Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.