

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Ni
odobreno

- Florfenicol

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml injekció szarvasmarha részére

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [angleščina](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

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

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

intramuskularna uporaba:

-

govedo

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

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01BA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [angleščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/10/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2452/X/08 MgSzH ÁTI

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/09/2023

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonsščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

DE/V/0122/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.