

NUFLOR MINIDOSE 450 mg/ml, raztopina za injiciranje za govedo

Ni
pooblašeno

- Florfenicol

Product identification

Ime zdravila:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle
NUFLOR MINIDOSE 450 mg/ml, raztopina za injiciranje za govedo

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba
intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

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 (ATCvet):

QJ01BA90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/08/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja :

DC/V/0241/004

Datum spremembe statusa dovoljenja:

12/02/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Označevanje

Navodilo za uporabo

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060528>