

# Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Auktoriserad

- Florfenicol

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
NUFLOR 450 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning  
Intramuskulär användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 64 dygn

**Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 37 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01BA90

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Frankrike

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/09/2008

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/7051353 4/2008

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/09/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Förfarandenummer:**

DE/V/0122/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Finland Frankrike Grekland  
Ungern Irland Italien Luxemburg Nederländerna Portugal Rumänien  
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060539>