

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

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>