

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Godkänd

- Florfenicol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle

Nuflor Minidose 450 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

450.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

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

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

18/12/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Trirx Segre

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

104002

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/12/2008

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

2401486-paren-20131009.rtf