

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

Ej  
auktoriserad

- Florfenicol

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Nuflor Minidose 450 mg/ml solution for injection for cattle  
Nuflor Minidose 450 mg/ml injekció szarvasmarha részére

---

### 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**

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

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

**Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

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

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

---

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

QJ01BA90

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Authorised in:**

Ungern

---

**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:**

10/10/2008

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

Trirx Segre

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

2452/X/08 MgSzH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/09/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Förfarandenummer:**

DE/V/0122/001

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060540>