

# NUFLOR Swine 300 mg/ml Solution for injection

Autorisiert

- Florfenicol

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

NUFLOR Swine 300 mg/ml Solution for injection

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

## **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01BA90

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Luxemburg

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

15/01/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Trirx Segre

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 817/00/12/0680

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/01/2001

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0593/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Griechenland Italien Luxemburg Niederlande Portugal  
Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049632>