

# 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 day

---

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

QJ01BA90

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**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.

---

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