

# NUFLOR 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

Zugelassen

- Florfenicol

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

NUFLOR 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep

NUFLOR 300 mg/ml solução injetável para bovinos e ovinos

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 39 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 44 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01BA90

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Verfügbar in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Zulassungsdatum:**

22/10/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Tririx Segre

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

608/01/12DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/01/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0269/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Frankreich Griechenland Italien Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

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.