

# Nuflor Premix 40 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Nicht  
autorisiert

- Florfenicol

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Nuflor Premix 40 mg/g Premix voor gemedicineerd voer  
Nuflor Premix 40 mg/g Prémélange médicamenteux  
Nuflor Premix 40 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von  
Fütterungsarzneimitteln  
Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 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:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Belgien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

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:**

24/03/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V315524

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/08/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0594/001

---

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.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Published on: 30/05/2022

[Herunterladen](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093840>