

## NUFLOR 300 mg/ml

Μη εγκεκριμένο

- Florfenicol

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Ονομασία φαρμάκου:**

NUFLOR 300 mg/ml

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Χοίρος

Βοοειδή

Πρόβατο

**Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 30 Ημέρα

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 37 Ημέρα

- Γάλα. 37 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 44 Ημέρα

- Γάλα. 44 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01BA90

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/06/2005

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Trirx Segre

---

### Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### Αριθμός έγκρισης:

160160

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/03/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.