

# Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine

Autorizado

- Florfenicol

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nuflor 40 mg/g Premix for Medicated Feeding Stuff for Swine  
NUFLOR 40 MG/G

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### **Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/12/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

103912

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/12/2007

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0594/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre República Checa Finlandia Grecia Hungría Italia Luxemburgo  
Países Bajos Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

ie-puar-mr-iev0594001-nuflor-40-mgg-premix-for-medicated-feeding-stuff-f-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047287>