

# NUFLOR 300 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE

Autorizzato

- Florfenicol

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

NUFLOR 300 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 39 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 44 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/07/1995

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Trirx Segre

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

101595

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/07/1995

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0269/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Danimarca Francia Grecia Italia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.