

# Nuflor swine injectable 300 mg/ml oplossing voor injectie

Geautoriseerd

- Florfenicol

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

NUFLOR Swine 300 mg/ml Solution for injection  
Nuflor swine injectable 300 mg/ml oplossing voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 18 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01BA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Nederland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

20/03/2003

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Trirx Segre

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Toelatingsnummer:**

REG NL 10053

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/01/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0593/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Griekenland Italië Luxemburg Nederland Portugal Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 27/01/2022

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049633>