

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

Autorizado

- Florfenicol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

NUFLOR 40MG/G πρόμικμα για φαρμακούχο τροφή για χοίρους

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Pig

- Meat and offal. 14 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas M.A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/06/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

46707/28-06-2012/K-0096504

Data da alteração do estado de autorização:

14/02/2022

Estado-Membro de referência:

Portugal

Número de procedimento:

PT/V/0151/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Chipre República Checa Finlândia Grécia Hungria Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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