

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

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

NUFLOR 300 mg/ml solution for injection for cattle and sheep
NUFLOR 300 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Bovino
Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:**• Bovino**

- Meat and offal. 30 Día

• Ovino

- Meat and offal. 39 Día

Vía subcutánea:**• Bovino**

- Meat and offal. 44 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01BA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Trirx Segre

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5093385 5/2011

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/11/2016

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0269/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Grecia Italia Luxemburgo Países Bajos Portugal

España

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049575>