

RESFLOR 300/16.5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Неразрешен

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RESFLOR 300/16.5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

RESFLOR [300+16,5]MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 46 day

- Milk. no withdrawal period

No withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01BA99

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Hellas A.E.

Дата на разрешение за търговия:

15/05/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

34667/16-05-2012/K-0169201

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/05/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0167/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.