

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

Neregistrováno

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 46 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 2 months of expected parturition.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01BA99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Finsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

11/07/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Příslušný orgán:

Finnish Medicines Agency

Registrační číslo:

23260

Datum změny stavu registrace:

13/03/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0167/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.