

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

Autorisiert

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Product identification

Name des Arzneimittels:

RESFLOR 300/16.5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE
RESFLOR, 300/16,5 mg/ml soluzione iniettabile per bovini

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 46 day

- Milk. no withdrawal period
No withdrawal period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA99

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet

Marketing authorisation date:

4/12/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103876

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/12/2010

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0167/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042982>