

# RESFLOR SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

---

### Principio activo:

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

---

### Especies de destino:

Bovino

---

### Vía de administración:

Vía subcutánea

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
27.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 46 Día
  - Milk. no withdrawal period  
No withdrawal period
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01BA99

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

España

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

1703 ESP

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

27/10/2006

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0167/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042984>