

RESFLOR, otopina za injekciju za goveda

Autorizado

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RESFLOR, otopina za injekciju za goveda

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

16.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. 46 Día

Nije odobrena primjena kravama čije se mlijeko koristi za hranu. Ne smije se primjenjivati tijekom laktacije i suhostaja; ne smije se primjenjivati gravidnim kravama čije će se mlijeko koristiti za hranu unutar 2 mjeseca do očekivanog telenja.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01BA99

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/13-01/114

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/07/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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