

RESFLOR 300/16.5 mg/mL Solution for Injection for Cattle

Volitatud

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

RESFLOR 300/16.5 mg/mL Solution for Injection for Cattle

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 46 day
- piim. 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.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01BA99

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Iirimaa

Saadaval:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

14/09/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10996/255/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/09/2007

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0167/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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