

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 raztopina za injiciranje za govedo

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

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

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 International B.V.

Müügiloa kuupäev:

5/07/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Vastutav asutus:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Müügiloa number:

MR/V/0294/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

5/07/2007

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.