

# 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

### 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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QJ01BA99

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Hispaania

---

**Saadaval:**

Hispaania

---

**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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Müügiloa kuupäev:**

27/10/2006

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Vastutav asutus:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Müügiloa number:**

1703 ESP

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

27/10/2006

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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.

Pakendi märgistus

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

Combined File of all Documents

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