

Resflor 300 mg/ml - 16.5 mg/ml

Solution injectable

Autorisé

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Resflor 300 mg/ml - 16.5 mg/ml Oplossing voor injectie

Resflor 300 mg/ml - 16.5 mg/ml Solution injectable

Resflor 300 mg/ml - 16.5 mg/ml Injektionslösung

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 46 day
- Lait. 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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01BA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/08/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V300991

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/08/2007

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0167/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 4/09/2023

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/09/2023

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 4/09/2023

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042978>