

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

Nem  
engedélyezett

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 46 day
- Milk. 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.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01BA99

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

**További információ**

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

11/07/2010

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Finnish Medicines Agency

---

**Engedély száma:**

23260

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

13/03/2023

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

FR/V/0167/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat