

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

Heimilað

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 46 dagar

- Mjólk. 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.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01BA99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/08/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V300991

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/08/2007

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0167/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.