

RESFLOR, 300/16,5 MG/ML

Ekki heimilað

- Florfenicol
- Flunixin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RESFLOR, 300/16,5 MG/ML

RESFLOR, 300 mg + 16,5 mg/ml süstelahus veistele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

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](#)

16.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 46 dagar

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

QJ01BA99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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:

7/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1473

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0167/001

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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