

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

Autorizzato

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
27.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 46 giorno
- latte. 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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01BA99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lussemburgo

---

**Disponibile in:**

Lussemburgo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/08/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 817/07/06/0917

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/08/2007

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0167/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.