

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
RESFLOR SOLUCION INYECTABLE

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:

Spagna

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/10/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1703 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2006

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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