

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

Mhux
awtorizzat

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Resflor 300 mg + 16,5mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Ižlandiž](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Užu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 46 day
 - Milk. no withdrawal period
- No withdrawal period
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01BA99

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

23/08/2007

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Awtorità responsabbli:

Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/MRP/07/1696

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/08/2023

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0167/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.