

RESFLOR, otopina za injekciju za goveda

Toegelaten

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RESFLOR, otopina za injekciju za goveda

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

16.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 46 day

Nije odobrena primjena kravama čije se mlijeko koristi za hranu. Ne smije se primjenjivati tijekom laktacije i suhostaja; ne smije se primjenjivati gravidnim kravama čije će se mlijeko koristiti za hranu unutar 2 mjeseca do očekivanog telenja.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Beschikbaar in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Handelsvergunningsdatum:

18/07/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/13-01/114

Datum toelatingswijziging:

31/07/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.