

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

Autorisert

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
27.40 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 46 dag
- Melk. 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA99

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

20/08/2007

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V300991

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/08/2007

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0167/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL NO  
PL PT RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.