

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

Não
autorizado

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

RESFLOR [300+16,5]MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

27.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 46 dia

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01BA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/05/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

34667/16-05-2012/K-0169201

Data da alteração do estado de autorização:

20/05/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0167/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.