

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

Neoprávnený

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 46 day
- Milk. 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.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01BA99

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Fínsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

11/07/2010

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

### **Zodpovedný orgán:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

23260

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/03/2023

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0167/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.