

RESFLOR, otopina za injekciju za goveda

Oprávnený

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

RESFLOR, otopina za injekciju za goveda

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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](#)
16.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- 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.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01BA99

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Dostupné v:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Dátum registrácie lieku:

18/07/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

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

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/07/2017

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.