

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

Ni
pooblaščno

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Product identification

Ime zdravila:

RESFLOR 300/16.5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE
RESFLOR [300+16,5]MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 46 day

- Milk. no withdrawal period
No withdrawal period

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01BA99

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

15/05/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

34667/16-05-2012/K-0169201

Datum spremembe statusa dovoljenja:

20/05/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0167/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042980>