

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

Ej
godkänd

- Florfenicol
- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

RESFLOR 300/16,5 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

27.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 46 dygn

- Milk. no withdrawal period

No withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01BA99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

23/10/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00149V

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/01/2015

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0167/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.