

RESFLOR 300/16.5 mg/mL Solution for Injection for Cattle

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 Solution for Injection for Cattle

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

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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01BA99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

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 (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

14/09/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandennummer:

VPA10996/255/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/09/2007

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0167/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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