

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Разрешен

- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour
- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

-

кон

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

говеда

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour
- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 24 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AG90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

23/08/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1586 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/08/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.