

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Разрешен

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален гел

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

кон

- Meat and offal. 15 day

Må ikke anvendes til lakterende hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 15 day

Må ikke anvendes til lakterende hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 15 day

Må ikke anvendes til lakterende hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в Датски

Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Притежател на разрешение за търговия:

Scanvet Animal Health A/S

Дата на разрешение за търговия:

16/02/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Produlab Pharma B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

52919

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/02/2015

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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