

Flunixin 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

Разрешен

- Flunixin meglumine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Flunixin 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

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

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 7 day

-

кон

- Milk. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 7 day

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 22 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 Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

Norbrook Laboratories Limited

Дата на разрешение за търговия:

26/11/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 02000/4170

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/01/2024

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

DE/V/0325/001

Засегната държава членка:

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

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

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

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

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

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

Документи

Combined File of all Documents

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

2401186-paren-20200629.pdf