

Phlogoxin 50 mg/ml

Registrováno

- Flunixin meglumine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Phlogoxin 50 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 24 hour

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Maso. 5 day

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 24 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AG90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v German

Dostupné pouze v German

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

21/05/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401771.00.00

Datum změny stavu registrace:

21/03/2019

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2401771-parde-20210408.pdf