

BREMAFLUXIN

Registrováno

- Flunixin meglumine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BREMAFLUXIN

БРЕМАФЛУКСИН

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Skot

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 10 day

-

Skot

- Maso. 10 day

- Milk. 1 day

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

QM01AG90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bremer Pharma GmbH

Datum registrace:

18/03/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bremer Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-1941

Datum změny stavu registrace:

11/02/2013

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099180>