

REUFLOGIN, 46,6 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Autorizovaný

- Diclofenac

Product identification

Název léčivého přípravku:

REUFLOGIN, 46,6 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

46.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Maso. 15 day

- Milk. 6 day

• Prase

- Maso. 12 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AB05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/09/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

MdS

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

20/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101061>