

GENIXINE

Autoriseret

- Flunixin meglumine

Product identification

Lægemidlets navn:

GENIXINE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:**• Kvæg**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

• Svin

- Meat and offal. 20 day

Intravenøs anvendelse:**• Kvæg**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 24 hour

• Hest

- Milk. no withdrawal period

Lait : ne pas utiliser chez les juments en lactation productrices de lait destiné à la consommation humaine

- Meat and offal. 10 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AG90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

12/03/2010

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

National Veterinary Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/3839789 3/2010

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/03/2015

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040513>