

# Phlogoxin 50 mg/ml

Autoriseret

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Phlogoxin 50 mg/ml

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Hest

Svin

---

**Administrationsvej:**

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 24 hour

- 

**Hest**

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 24 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QM01AG90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Tilgængelig i:**

Germany

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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:**

Fatro S.p.A.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

21/05/2013

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

401771.00.00

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/03/2019

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2401771-parde-20210408.pdf