

Flunidol 5 % Gel zum Eingeben für Pferde

Autoriseret

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Flunidol 5 % Gel zum Eingeben für Pferde

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oral gel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 7 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](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dato for markedsføringstilladelse:

24/10/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

400984.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/12/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

2400984-parde-20220325.pdf