

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MEGLUXIN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde
- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AG90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

23/08/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1586 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/08/2004

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

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.