

Vetaflunix 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisiert

- Flunixin meglumine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vetaflunix 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Hund**
- **Rind**
 - Milch. 5 week
- **Schwein**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Pferd**
 - Fleisch und Innereien. 5 week

intravenöse Anwendung:

- **Hund**
- **Rind**
 - Milch. 5 week
- **Schwein**
 - Fleisch und Innereien. 5 week
- **Pferd**
 - Fleisch und Innereien. 5 week

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

QM01AG90

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Available in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

2/09/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2132

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2011

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057576>