

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QM01AG90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 100 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

29/09/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400146.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2003

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente