

ALIVIOS, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ALIVIOS, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 48 Stunde pari a 4 mungiture
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 48 Stunde pari a 4 mungiture
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

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:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

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:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

4/06/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2019

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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