

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Εγκριμένο

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη γέλη

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Må ikke anvendes til lakterende hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Må ikke anvendes til lakterende hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Må ikke anvendes til lakterende hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM01AG90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα
Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Scanvet Animal Health A/S

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/02/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Produlab Pharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

52919

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/02/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.