

Flunipaste Vet. 50 mg/g Oral gel

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Flunipaste Vet. 50 mg/g Oral gel

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
83.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gel oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 15 Día

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponibile en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet ApS

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

53882

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.