

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 Día

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

QM01AG90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Serumwerk Bernburg AG

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400146.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/2003

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

Documentos

Combined File of all Documents

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