

Allevinix 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Volitatud

- Flunixin meglumine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Allevinix 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 31 day

- piim. 36 hour

•

sig

- liha ja söödavad koed. 24 day

Intravenoosne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 24 hour

•

hobune

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QM01AG90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Sante Animale

Müügiloa kuupäev:

16/04/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Vastutav asutus:

The Veterinary Medicines Directorate

Müügiloa number:

Vm 14966/3000

Müügiloa staatus muutmise kuupäev:

22/06/2024

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0241/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Tšehhi Taani Saksamaa Ungari Itaalia Holland Poola
Portugal Rumeenia Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-puar-frv0241001-mr-rpe_98-en.pdf