

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

Valtuutettu

- Flunixin meglumine

Product identification

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Nauta

Sika

Hevonen, elintarviketuotantoon käytettävä

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:**Lihakseen:****• Nauta**

- Milk. 48 hour pari a 4 mungiture
- Meat and offal. 7 day

• Sika

- Meat and offal. 18 day

• Hevonen, elintarviketuotantoon käytettävä

- Meat and offal. 7 day

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

Laskimoon:**• Nauta**

- Milk. 48 hour pari a 4 mungiture
- Meat and offal. 7 day

• Sika

- Meat and offal. 18 day

• Hevonen, elintarviketuotantoon käytettävä

- Meat and offal. 7 day

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QM01AG90

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastuullinen viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntiluvan numero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/01/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091012>