

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Autorisé

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel oral

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 15 day

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

- Viande et abats. 15 day

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

- Viande et abats. 15 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)
Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Scanvet Animal Health A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/02/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

52919

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/02/2015

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.