

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Odobreno

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

83.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
83.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
83.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni gel

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Horse

- Meat and offal. 15 day

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

- Meat and offal. 15 day

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

- Meat and offal. 15 day

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM01AG90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Scanvet Animal Health A/S

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/02/2015

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Produlab Pharma B.V.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

52919

Datum promjene statusa odobrenja:

16/02/2015

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.