

# Phlogoxin 50 mg/ml

Odobreno

- Flunixin meglumine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Phlogoxin 50 mg/ml

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

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

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

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

### Put aplikacije:

Intravenski

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
82.95 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intravenski:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 sat

- 

#### Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 day

#### Intramuskularno:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 24 day
- 

### 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:**

Germany

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

21/05/2013

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Fatro S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

401771.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

21/03/2019

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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

2401771-parde-20210408.pdf