

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Odobreno

- Flunixin meglumine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

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](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
83.00 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 bestimmt ist.

- Meat and offal. 5 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

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Serumwerk Bernburg AG

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/09/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Serumwerk Bernburg AG

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

400146.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

14/11/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na 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.