

# Flunipaste oral gel 50 mg/g

Autorizzato

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Flunipaste oral gel 50 mg/g

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)  
83.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Gel orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AG90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/02/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

52919

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/02/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.