

Allevinix 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Allevinix 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 31 giorno
- latte. 36 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 24 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

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:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/04/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 14966/3000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/06/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0241/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Germania Ungheria Italia
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0241001-mr-rpe_98-en.pdf