

Vetaflunix 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Igaliotas

- Flunixin meglumine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Vetaflunix 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

- **Šuo**
- **Galvijai**
 - Milk. 5 week
- **Kiaulė**
 - Meat and offal. 5 week
- **Žirgas**
 - Meat and offal. 5 week

Leisti į veną:

- **Šuo**
- **Galvijai**
 - Milk. 5 week
- **Kiaulė**
 - Meat and offal. 5 week
- **Žirgas**
 - Meat and offal. 5 week

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AG90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

2/09/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Multi-Trade Company "Vet-Agro" Sp. z o.o.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

2132

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/09/2011

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

Documents

Ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057576>