

Flunazine 50 mg/ml Solution for Injection for cattle, horses and pigs

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Flunazine 50 mg/ml Solution for Injection for cattle, horses and pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 31 dag
- Melk. 36 time

-

gris

- Slakt. 24 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

-

hest

- Slakt. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bimeda Animal Health Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/12/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401619.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/12/2011

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0125/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DE IT LU NL ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.