

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Autorisert

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk
83.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Oralgel

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hest

- Slakt. 15 dag

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

- Slakt. 15 dag

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

- Slakt. 15 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Scanvet Animal Health A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/02/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

52919

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/02/2015

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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