

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Autorisert

- Flunixin meglumine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
83.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

•

hest

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

- 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

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/09/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400146.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/11/2003

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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