

GENIXINE

Upoważniony

- Flunixin meglumine

Product identification

Nazwa leku:

GENIXINE

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• **Cattle**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

• **Pig**

- Meat and offal. 20 day

Podanie dożylne:

• **Cattle**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 24 hour

• **Horse**

- Milk. no withdrawal period

Lait : ne pas utiliser chez les juments en lactation productrices de lait destiné à la consommation humaine

- Meat and offal. 10 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AG90

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

12/03/2010

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

National Veterinary Medicines Agency

Numer pozwolenia:

FR/V/3839789 3/2010

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/03/2015

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040513>