

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Dopuszczony

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Flunipaste 50 mg/g oral gel

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Żel doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Horse

- Meat and offal. 15 day

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

- Meat and offal. 15 day

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

- Meat and offal. 15 day

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AG90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Scanvet Animal Health A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/02/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Produlab Pharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

52919

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/02/2015

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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