

Flunipaste Vet. 50 mg/g oralgel til hest

Autorizado

- Flunixin meglumine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Flunipaste Vet. 50 mg/g oralgel til hest

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
50.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel oral

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse

- Meat and offal. 15 dia

Do not use in lactating mares producing milk for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AG90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponível em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Norwegian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Biovet ApS

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/03/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

18-12197

Data de alteração do estado de autorização:

1/03/2019

Generic of:

600000073225

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041540>