

Flunidol RPS 50mg/ml

Autorizat

- Flunixin meglumine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Flunidol RPS 50mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Bovine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

83.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 24 zi

-

Bovine

- Lapte. 36 oră

- Carne și organe. 31 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 5 zi

-

Bovine

- Lapte. 1 zi

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AG90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data autorizației de comercializare:

15/07/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401381.00.00

Data modificării statusului autorizației:

26/04/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

2401381-parde-20200626.pdf