

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Oprávnený

- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine
- Flunixin meglumine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Flunipaste 50 mg/g oral gel

Flunipaste oral gel 50 mg/g

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny gél

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

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.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AG90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Scanvet Animal Health A/S

Dátum registrácie lieku:

16/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

52919

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/02/2015

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.