

ALIVOS, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini

Oprávený

- Flunixin meglumine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ALIVOS, flunixin meglumina, soluzione iniettabile per bovini, suini ed equini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Milk. 48 hour pari a 4 mungiture
- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 18 day

-

Horse

- Meat and offal. 7 day

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Milk. 48 hour pari a 4 mungiture
- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 18 day

-

Horse

- Meat and offal. 7 day

Uso non autorizzato in equidi che producono alimenti per il consumo umano

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:

Taliany

Dostupné v:

Taliany

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

4/06/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/01/2019

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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