

Phlogoxin 50 mg/ml

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Phlogoxin 50 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

82.95 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 24 timme

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 24 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

21/05/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401771.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/03/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2401771-parde-20210408.pdf