

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösning för Pferde und Rinder

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FluMeg nova 50 mg/ml Injektionslösning för Pferde und Rinder

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
83.00 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 bestimmt ist.

- Meat and offal. 5 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

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Serumwerk Bernburg AG

Godkännandedatum:

29/09/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

400146.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/11/2003

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.