

# Pyroflam 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

Разрешен

- Flunixin meglumine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Pyroflam 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 24 day

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

•

**кон**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

The product is not authorised for use in lactating mares producing milk for human consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QM01AG90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/02/2006

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 02000/4253

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/10/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0392/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.