

# Norflunix 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák,sertések és lovak részére A.U.V.

Разрешен

- Flunixin meglumine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Norflunix 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák,sertések és lovak részére A.U.V.

### 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

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 18 day

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 1 day

- Meat and offal. 4 day

•

**кон**

- Meat and offal. 10 day

---

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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Унгарски](#)

Налично само в Унгарски

---

## 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 Литовски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

17/06/1999

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

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

17/06/1999

---

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

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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