

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

Registrováno

- Flunixin meglumine

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Mléko. 36 hour

- Maso. 7 day

•

**Kůň**

- Mléko. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Maso. 7 day

**Intramuskulární podání:**

•

**Prase**

- Maso. 22 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

Dostupné pouze v [Swedish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum registrace:**

27/10/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Příslušný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

27763

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/10/2009

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0325/001

---

**Dotčený členský stát:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Nizozemsko Portugalsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2401186-paren-20200629.pdf