

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:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:

30/12/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

133/01/08RFVPT

Datum změny stavu registrace:

26/01/2026

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

2401186-paren-20200629.pdf