

Flunixin 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Flunixin 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AG90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

7/04/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401186.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/02/2014

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0325/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Island Niederlande Portugal Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 15/04/2026

Herunterladen

2401186-paren-20200629.pdf