

# Flunidol RPS 50mg/ml

Zugelassen

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Flunidol RPS 50mg/ml

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

•

**Rind**

- Milch. 36 Stunde

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

•

**Rind**

- Milch. 1 Tag

- Fleisch und Innereien. 4 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:**

(ID4) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID3) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

15/07/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401381.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/04/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2401381-parde-20200626.pdf