

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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

- Milch. 36 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 22 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:

Island

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:

15/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Icelandic Medicines Agency

Zulassungsnummer:

IS/2/11/007/01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/09/2014

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

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2401186-paren-20200629.pdf