

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000119834>

FLUNEX 50 MG / ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FLUNEX 50 MG / ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

- Milch. 36 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 24 Stunde

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QM01AG90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Zypern

Verfügbar in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

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 französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

16/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00960V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0474/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Tschechische Republik Estland Deutschland Griechenland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000038769

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.

eu-puar-frv0474001-mr-rpe847-en.pdf