

# Flunidol RPS 50mg/ml

Εγκεκριμένο

- Flunixin meglumine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Flunidol RPS 50mg/ml

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Βοοειδή

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 24 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 36 Ώρα

- Meat and offal. 31 Ημέρα

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Άλογο**

- Γάλα. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 5 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 1 Ημέρα

- Meat and offal. 4 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QM01AG90

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/07/2011

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

401381.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

26/04/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

2401381-parde-20200626.pdf