

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

Volitatud

- Flunixin meglumine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

•

veis

- piim. 36 hour
- liha ja söödavad koed. 7 day

•

hobune

- piim. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- liha ja söödavad koed. 7 day

Intramuskulaarne:

•

sig

- liha ja söödavad koed. 22 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AG90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

13/07/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Müügiloa number:

REG NL 102967

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/02/2022

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0325/001

Asjaomased liikmesriigid:

Island Holland Portugal Rootsi Suurbritannia (Põhja-lirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2401186-paren-20200629.pdf