

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:

Rootsi

Saadaval:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Swedish](#)

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:

27/10/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

27763

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/10/2009

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0325/001

Asjaomased liikmesriigid:

Island Holland Portugal Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Combined File of all Documents

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

2401186-paren-20200629.pdf