

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

Valtuutettu

- Flunixin meglumine

Product identification

Lääkkeen nimi:

PYROFLAM 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES AND PIGS
FLUNIXIN SOLUTION INJECTABLE 50 MG/ML BAYER

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Sika
Nauta
Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen
Laskimoon

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:**Lihakseen:****• Sika**

- Meat and offal. 22 day

Laskimoon:**• Nauta**

- Milk. 24 hour

- Meat and offal. 10 day

• Hevonen

- Milk. no withdrawal period

The product is not authorised for use in lactating mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 10 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QM01AG90

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

7/02/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Vastuullinen viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntiluvan numero:

FR/V/2031849 3/2007

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/02/2012

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

FR/V/0392/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035296>