

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

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Bovins

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 22 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. 24 hour

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 10 day

- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/02/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

VM 02000/4253

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/10/2024

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0392/001

---

**États membres concernés:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)