

# Flunidol 5 % Gel zum Eingeben für Pferde

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Flunidol 5 % Gel zum Eingeben für Pferde

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
83.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Gel oral

---

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

**Voie orale:**

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 7 day

---

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

QM01AG90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

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

24/10/2007

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

400984.00.00

---

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

11/12/2014

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2400984-parde-20220325.pdf