

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

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

-

Bovins

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 7 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Viande et abats. 7 day

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 22 day

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

QM01AG90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/03/2011

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/11/007/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/09/2014

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

États membres concernés:

Islande Pays-Bas Portugal Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Etiquetage

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

2401186-paren-20200629.pdf