

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

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

82.90 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 36 ora

- carni e frattaglie. 7 giorno

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- carni e frattaglie. 7 giorno

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 22 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AG90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/10/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

27763

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2009

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0325/001

Stati membri interessati:

Islanda Paesi Bassi Portogallo Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401186-paren-20200629.pdf