

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000061277>

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

30/12/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

133/01/08RFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2026

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

File combinato di tutti i documenti

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

2401186-paren-20200629.pdf