

File downloaded on 2026-06-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000061250>

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

Registruotas

- Flunixin meglumine

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

82.90 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į veną:**

•

**Galvijai**

- Pienas. 36 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

•

**Žirgas**

- Pienas. no withdrawal period

Do not use in mares producing milk for human consumption.

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

**Leisti į raumenis:**

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 22 d.
- 

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QM01AG90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

13/07/2009

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Registracijos numeris:**

REG NL 102967

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

7/02/2022

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

DE/V/0325/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401186-paren-20200629.pdf